

Journal

Swissmedic

10/2003

02. Jahrgang
02^e année

ISSN 0026-9212

***Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern***

***Publication officielle
de Swissmedic, Institut suisse des produits
thérapeutiques, Berne***

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

Jahresabonnement (12 Nummern)	Fr. 150.–	Einzelnummer	Fr. 15.–
Abonnement annuel (12 numéros)	Fr. 150.–	Un numéro	Fr. 15.–

Redaktion und Administration: Stabsbereich Kommunikation, Erlachstrasse 8, CH-3000 Bern 9,
Tel. +41 (0)31 322 02 11, www.swissmedic.ch

Druck: Rickli+Wyss AG, Eymattstrasse 5, Postfach 316, 3027 Bern

	Seite		
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
Invitation to the Swissmedic seminar «How to use the European Pharmacopoeia - Chemicals	804	Chargenrückrufe	814
Arzneimittel Nachrichten		Freigaben der Blutprodukte und Impfstoffe	816
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ebixa®	805	Neuzulassungen	818
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Noratak®	807	Revisionen und Änderungen der Zulassung	825
Medizinprodukte		Widerruf der Zulassung	970
Schweizerisch-Kanadisches Kontaktforum für den Medizinprodukte- und Gerätesektor	809	Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland	973
Ablauf der Übergangsfristen für Medizinprodukte	811	Berichtigung: Korrigenda: Publikation über die Zulassung des Arzneimittels Bextra® im Swissmedic Journal vom September 2003	974

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Homepage www.swissmedic.ch in der Rubrik «Über Swissmedic»/Kontakte finden Sie die Telefonnummern und E-Mail-Adressen aller Swissmedic Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter, gegliedert nach Bereichen.

Nutzen Sie diese Informationen, um rasch und direkt an Ihre Ansprechpartnerin oder Ihren Ansprechpartner zu gelangen.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung

- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

	Page		
Actualités		Miscellanées	
Invitation to the Swissmedic seminar «How to use the European Pharmacopoeia - Chemicals	804	Retrait de lots	815
Médicaments		Produits sanguins et vaccins admis à l'écoulement	816
Autorisation délivrée pour un médicament avec un nouveau principe actif: Ebixa®	806	Nouvelles autorisations	818
Autorisation délivrée pour un médicament avec un nouveau principe actif: Noratak®	808	Révisions et changements de l'autorisation	825
Dispositifs médicaux		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	970
Forum de contact Suisse-Canada dans le domaine des dispositifs médicaux et des appareils	809	Conversion en mise sur le marché à l'étranger	973
Fin des délais transitoires pour les dispositifs médicaux	812	Réctification: Corrigenda: Publication sur l'autorisation du médicament Bextra® dans le Journal Swissmedic de septembre 2003	975

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, sous la rubrique Swissmedic / Contacts, la liste par unité administrative des collaborateurs de Swissmedic, avec leurs lignes et leurs adresses électroniques directes.

Vous pourrez donc ainsi joindre directement votre interlocuteur.

Légende

Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

- C Remise sur conseil des professionnels de la santé
- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé

Invitation to the Swissmedic seminar «How to use the European Pharmacopoeia - Chemicals»

The European Pharmacopoeia (Ph.Eur.) is becoming increasingly complex and giving rise to questions about its interpretation and application. For this reason Swissmedic, the Swiss Agency for Therapeutic Products, is organizing a seminar for all the various users in industry, licensing authorities, pharmacopoeia experts, other official authorities, and Ph.Eur. certification.

The purpose of this seminar is to inform participants about innovations and developments in the Ph.Eur. and to explain its use and interpretation with concrete examples. The programme will be compiled to meet the needs of the participants: see below under Registration. In addition, an exchange will be encouraged between representatives of industry and licensing authorities.

The seminar will be held in English.

Date and venue

Thursday, 11 March 2004
Hotel Allegro, Kursaal Bern, Bern

Seminar topics (provisional programme)

- General introduction to the European Pharmacopoeia
- Interaction between general monographs/ general chapters/ specific monographs
- Specific monographs: chemical substances
- Elaboration and revision of the European Pharmacopoeia
- Certification procedure
- International harmonization

Speakers

- Dr Agnès Artiges, Director EDQM (European Directorate for the Quality of Medicines), Strasbourg
- Mr Peter Castle, Secretary to the European Pharmacopoeia Commission

Target audience

The seminar is intended for European Pharmacopoeia users from industry and licensing authorities (quality, regulatory, laboratory, inspection), Pharmacopoeia experts and specialists, cantonal pharmacists, and any other interested parties.

Recognized as official training

The seminar is recognized by the SAV (Schweizerischer Apothekerverband) and GSASA (Gesellschaft Schweizerischer Amts- und Spitalapotheker) as the equivalent of 50 credit points for in-service training.

Detailed information

Registration deadline: **31 December 2003**

www.swissmedic.ch

→ «für die Heilmittelindustrie» → «Aktuell» →
«Veranstaltungen»

→ «à l'industrie des produits thérapeutiques» →
«Informations» → «Manifestations»

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ebixa®, Filmtabletten und Tropflösung (Memantin)

Am 28. Oktober 2003 wurden die beiden Präparate Ebixa® Filmtabletten und Ebixa® Tropflösung, beide mit dem Wirkstoff Memantin, für die folgende Indikation in der Abgabekategorie B zugelassen:

«Symptomatische Behandlung von Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Alzheimer-Krankheit.»

Ebixa ist damit das erste Arzneimittel, welches in der Schweiz für die symptomatische Behandlung der mittelschweren bis **schweren** Alzheimer-Krankheit zugelassen wurde, während bisherige Arzneimittel aus der Gruppe der Cholinergika für die symptomatische Behandlung der **leichten** bis mittelschweren Alzheimer-Krankheit indiziert sind (Hinweis: Die genehmigte Indikation für Ebixa schliesst die leichten Formen der Alzheimer-Krankheit **nicht** ein).

Memantin ist ein nicht kompetitiver N-Methyl-D-Aspartat (NMDA)-Rezeptorantagonist mittlerer Affinität. Es wird angenommen, dass die Wirkung von Memantin bei der symptomatischen Behandlung der Alzheimer-Krankheit auf einer Blockade der Wirkung pathologisch erhöhter Konzentrationen von Glutamat beruht, die zu neuronalen Funktionsstörungen führen können.

Der Wirkungsmechanismus von Memantin und zur Zeit noch fehlende Studien möglicher pharmakodynamischer Interaktionen mit Arzneimitteln mit dem Wirkstoff Dextromethorphan (ebenfalls ein NMDA-Antagonist, Bestandteil vieler Antitussiva) führten zu einer Kontraindikation der gleichzeitigen Anwendung dieser Wirkstoffe; aus dem gleichen Grund wird angeraten, die gleichzeitige Anwendung von Memantin und anderen NMDA-Antagonisten, wie Amantadin und Ketamin, möglichst zu vermeiden. Weitere Kontraindikationen, Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen sind der Fachinformation zu entnehmen.

Die Wirksamkeit und Sicherheit von Ebixa wurde in mehreren klinischen Studien untersucht, zur Zulassung der oben erwähnten Indikation führten insbesondere zwei doppelblind durchgeführte und placebokontrollierte klinische Studien, in denen jeweils über einen Beobachtungszeitraum von 6 Monaten Vorteile einer Memantinbehandlung von Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Alzheimer-Krankheit im Vergleich zu Placebo gefunden wurden:

- Eine Studie an 252 Patienten: Memantin-Monotherapie. (siehe auch Publikation dieser Studie: Reisberg B., Doody R., Stöffler A., Schmitt F., Ferris S., Möbius H. J., the Memantine Study Group: Memantine in Moderate-to-Severe Alzheimer's Disease. in: N Engl J Med 2003; 348:1333–1341, Apr 3, 2003)
- Eine Studie an 403 Patienten: Memantin als Zusatz zu einer bereits bestehenden Donepezil-Therapie

Details zu diesen Studien, einschliesslich der in den beiden Studien beobachteten unerwünschten Wirkungen sind in der Fachinformation aufgeführt.

Vor Beginn einer Behandlung mit Ebixa® sollte noch folgendes beachtet werden:

Die Einleitung und Überwachung der Behandlung soll durch einen Arzt erfolgen, der über Erfahrungen in der Diagnose und Behandlung der Alzheimer-Demenz verfügt. Mit der Therapie darf nur begonnen werden, wenn eine Betreuungsperson zur Verfügung steht, die die Einnahme des Arzneimittels durch den Patienten überwacht. Die Diagnose sollte anhand der aktuellen Richtlinien erfolgen.

Autorisation délivrée pour un médicament avec un nouveau principe actif: Ebixa®, comprimés pelliculés et solution buvable en gouttes (Mémantine)

Le 28 octobre 2003, les préparations Ebixa®, comprimés pelliculés, et Ebixa®, solution buvable en gouttes, qui contiennent toutes deux comme principe actif la mémantine, ont été autorisées dans la catégorie de remise B pour l'indication suivante:

«Traitement symptomatique des patients atteints d'une forme modérément sévère à sévère de la maladie d'Alzheimer.»

Ebixa® est ainsi le premier médicament autorisé en Suisse dans le traitement symptomatique des patients atteints d'une forme modérément sévère à **sévère** de la maladie d'Alzheimer. Il se distingue ainsi des médicaments appartenant à la classe pharmaco-thérapeutique des cholinergiques déjà autorisés, qui sont indiqués pour le traitement symptomatique de la maladie d'Alzheimer dans ses formes **légères** à modérément sévères (Remarque: l'indication dans laquelle Ebixa® est autorisé n'inclut **pas** les formes légères de la maladie d'Alzheimer).

La mémantine est un antagoniste non compétitif et d'affinité moyenne des récepteurs N-Méthyl-D-Aspartate (NMDA). On admet que l'action de la mémantine dans le traitement symptomatique de la maladie d'Alzheimer repose sur un blocage de l'effet des concentrations excessives en glutamate, qui peuvent entraîner des troubles des fonctions neuronales.

Le mécanisme d'action de la mémantine et le manque d'études cliniques portant sur de possibles interactions pharmacodynamiques avec des médicaments contenant le principe actif dextrométorphane (un autre antagoniste des récepteurs NMDA, qui entre dans la composition de nombreux antitussifs), font que l'administration concomitante de ces deux principes actifs est contre-indiquée. Pour la même raison, il est recommandé d'éviter autant que possible l'utilisation simultanée de la mémantine et d'autres antagonistes des récepteurs NMDA, tels que l'amantadine et la kétamine. Quant aux autres contre-indications, mises en garde et mesures de précaution, elles figurent dans l'information professionnelle.

L'efficacité et la sécurité d'emploi d'Ebixa® ont fait l'objet de plusieurs études cliniques. Mais ce sont en particulier deux études menées en double-aveugle et contre placebo qui ont conduit à l'autorisation dans l'indication susmentionnée, car elles ont démontré, sur une période d'observation de 6 mois, les avantages que présente un traitement par la mémantine chez des patients souffrant de formes modérément sévères à sévères de la maladie d'Alzheimer par rapport au placebo:

- Une étude menée sur 252 patients: mémantine en monothérapie.
(cf. aussi la publication de cette étude : Reisberg B., Doody R., Stöffler A., Schmitt F., Ferris S., Möbius H. J., the Memantine Study Group: Memantine in Moderate-to-Severe Alzheimer's Disease. in: N Engl J Med 2003; 348:1333–1341, Apr 3, 2003)
- Une étude menée sur 403 patients: mémantine en complément à un traitement préexistant par le donépézil.

Pour de plus amples détails sur ces études et sur les effets indésirables qu'elles ont permis de révéler, nous vous invitons à consulter l'information professionnelle.

Enfin, avant de commencer un traitement par Ebixa®, il convient de tenir compte des remarques suivantes: Le traitement doit être initié et supervisé par un médecin entraîné au diagnostic et au traitement de la maladie d'Alzheimer au stade démentiel. Le traitement ne doit commencer qu'avec l'assurance de la disponibilité d'un auxiliaire de soins qui surveillera régulièrement la prise du médicament par le patient. Enfin, le diagnostic doit être établi selon les critères en vigueur.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Noratak® (Nesiritide)

Am 17. Oktober 2003 wurde das Präparat Noratak® mit dem Wirkstoff Nesiritide für folgende Indikation zugelassen:

«Noratak ist indiziert zur intravenösen Behandlung erwachsener Patienten mit akut dekompensierter Herzinsuffizienz mit Zeichen von Lungenstauung einschliesslich Lungenödem. In dieser Population reduzierte Noratak den pulmonalen Kapillardruck (wedge-Druck, PCWP) und verbesserte die Dyspnoe»

Nesiritide ist ein rekombinantes humanes natriuretisches Peptid vom B-Typ (hBNP). Es bindet an Guanylatcyclase-Rezeptoren der glatten Gefässmuskulatur und der Endothelzellen und führt dadurch zu erhöhten intrazellulären Konzentrationen an cGMP und zur Relaxation glatter Muskelzellen und damit zu venöser und arterieller Vasodilatation. Zudem hat hBNP eine natriuretische und diuretische Wirkung und senkt die Aldosteron-Konzentrationen.

Die empfohlene Standarddosis ist eine intravenöse Bolusinjektion von 2 µg/kg mit anschliessender Dauerinfusion von 0.01 µg/kg/min. Es liegen nur beschränkte Erfahrungen für die Anwendung über eine Dauer von mehr als 48 Stunden vor. Details zur Dosierung und deren Anpassung (insbesondere bei Absinken des Blutdrucks) sind der Fachinformation zu entnehmen (unter «Dosierung» sowie «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).

In den klinischen Studien hatten 61% der Patienten eine Herzinsuffizienz der NYHA-Klasse II-III; 36% hatten Klasse IV. In der doppelblinden VMAC-Studie bei 489 Patienten wurde Noratak (Standarddosis) mit Placebo sowie Nitroglycerin verglichen (zusätzlich zur Basistherapie, insbesondere Diuretika). Noratak führte innert 15 Minuten zu einer Verbesserung der Symptome und Senkung des pulmonalen Kapillardrucks (signifikant vs Placebo nach 3 Stunden, dem Zeitpunkt des primären Endpunkts). Im Vergleich zu Nitroglycerin hatte Nora-

tak einen rascheren Wirkeintritt und bewirkte eine signifikant stärkere Senkung des PCWP bis zu 3 Stunden ohne Wirkungsabschwächung. Die bisherigen Ergebnisse von teilweise noch laufenden Studien ergeben keine Unterschiede der Spital-Mortalität zwischen Noratak und Nitroglycerin. Weitere Details zu den klinischen Studien, siehe Fachinformation unter «Eigenschaften/Wirkungen».

Noratak ist kontraindiziert bei kardiogenem Schock, bei systolischem Blutdruck unter 90 mm Hg zu Beginn der Therapie, sowie bei Überempfindlichkeit gegenüber Nesiritide oder einem der Hilfsstoffe. Nicht empfohlen ist die Anwendung bei Patienten mit Herzinfarkt, Myokardischämie, hochgradiger Klappenstenose, obstruktiver oder restriktiver Kardiomyopathie, konstriktiver Pericarditis. Vorsicht ist geboten bei Patienten mit Leberinsuffizienz (wenig Daten vorhanden) und Niereninsuffizienz (erhöhtes Hypotonie-Risiko?).

Die wichtigste unerwünschte Wirkung ist Hypotonie. Eine invasive hämodynamische Überwachung ist nicht notwendig. Der Blutdruck muss aber während der Behandlung regelmässig kontrolliert werden, bis sich der klinische Zustand stabilisiert hat. Besondere Vorsicht gilt bei Patienten mit einem niedrigen systolischen Blutdruck. Beim Auftreten einer symptomatischen Hypotonie oder eines kardiogenen Schocks wird ein Abbruch der Behandlung empfohlen. Das Einsetzen und Ausmass der Hypotonie waren für Noratak und Nitroglycerin ähnlich. Im Vergleich zu Nitroglycerin war die Hypotonie bei Noratak tendenziell langanhaltender. Bei Patienten, bei denen die Behandlung mit Noratak wegen Hypotonie abgebrochen werden musste, war innerhalb von 15 Minuten eine Besserung des Blutdrucks zu verzeichnen. Im Allgemeinen konnte eine vollständige Erholung innerhalb von 2 Stunden beobachtet werden. Bei Kombination mit Arzneimitteln, die ebenfalls eine Hypotonie verursachen können (z.B. ACE-Hemmer) kann ein erhöhtes Hypotonierisiko bestehen.

Autorisation délivrée pour un médicament avec un nouveau principe actif: Noratak® (nésiritide)

Le 17 octobre 2003, la préparation Noratak®, comportant comme principe actif le nésiritide a été approuvée pour l'indication suivante:

«Noratak est indiqué pour le traitement intraveineux de l'insuffisance cardiaque décompensée aiguë chez des patients adultes présentant des signes de congestion pulmonaire, y compris d'œdème pulmonaire. Parmi cette population, Noratak a diminué la pression capillaire pulmonaire (pression <wedge>, PCP) et a amélioré la dyspnée».

Le nésiritide est un peptide natriurétique humain recombinant du type B (hBNP).

Le hBNP se fixe sur les récepteurs spécifiques de la guanilate cyclase de la musculature vasculaire lisse et des cellules endothéliales, entraînant ainsi une augmentation des concentrations intracellulaires en guanosine-3'5'-monophosphate cyclique (GMPC) et une relaxation des cellules musculaires lisses et par conséquent produit une vasodilatation veineuse et artérielle. Le hBNP a en outre un effet natriurétique et diurétique et réduit les concentrations d'aldostérone.

La dose standard préconisée de Noratak est l'injection d'un bolus intraveineux de 2 µg/kg, suivie d'une perfusion continue de 0,01 µg/kg/min.

Actuellement les données portant sur l'administration de Noratak sur une période supérieure à 48 heures ne sont que limitées. Pour de plus amples informations sur la posologie et l'ajustement posologique (surtout en cas d'une baisse de la pression sanguine), nous vous invitons à consulter l'information professionnelle (rubriques «posologie» et «mise en garde et précautions»).

Dans les études cliniques, 61% des patients présentaient une insuffisance cardiaque de la classe II à III selon les critères de la NYHA; 36% des patients relevaient de la classe IV.

Dans l'étude VMAC multicentrique en double aveugle, chez 489 patients les effets du Noratak (dose standard) ont été comparés avec ceux d'un placebo et de la nitroglycérine (administrés comme adjuvant à un traitement de base, par ex. diurétique).

En l'espace de 15 minutes le Noratak a entraîné un soulagement des symptômes ainsi qu'une diminution rapide de la pression capillaire pulmonaire, PCP (trois heures après le début du traitement, effets obtenus par Noratak statistiquement significatifs par rapport au placebo, moment d'obtention du paramètre d'évaluation primaire). Comparativement à la nitroglycérine, le Noratak a présenté un début d'action plus rapide et a entraîné une diminution de la PCP significativement plus importante, persistant jusqu'à 3 heures sans aucune perte d'efficacité.

Jusqu'à présent, aucune différence significative entre Noratak et la nitroglycérine n'a été montrée pour le taux de mortalité en milieu hospitalier dans les études conduites ou en cours de réalisation. Pour de plus amples informations sur les études cliniques, veuillez consulter l'information professionnelle, rubrique «propriétés/effets».

Le traitement par Noratak est contre-indiqué pour les patients ayant subi un choc cardiogénique, présentant une tension systolique <90 mm Hg au début du traitement ou présentant une hypersensibilité au nésiritide ou à l'un des excipients du médicament.

L'emploi de Noratak, est déconseillé chez les patients présentant un infarctus aigu du myocarde ou une ischémie myocardique, un fort rétrécissement valvulaire, une cardiomyopathie restrictive ou obstructive et une péricardite constrictive.

Noratak, ne devrait être utilisé qu'avec prudence chez l'insuffisant hépatique (peu de données disponibles) et rénal (risque d'hypotonie augmenté?).

L'effet indésirable le plus fréquent de Noratak, est l'hypotension. Bien qu'il soit nécessaire de procéder à un contrôle périodique de la tension artérielle du patient durant le traitement jusqu'à la stabilisation de son état clinique, une surveillance hémodynamique invasive n'est pas nécessaire. Une prudence particulière est de rigueur chez les patients présentant une tension systolique basse. A l'apparition d'une hypotension symptomatique ou d'un choc cardiogénique, il est recommandé d'arrêter le traitement. Le déclenchement de l'hypotension par Noratak, et son ampleur étaient comparables aux effets de la nitroglycérine. Néanmoins, par rapport à la nitroglycérine, l'hypotension survenue sous Noratak, avait tendance à persister plus longtemps. Chez les patients pour lesquels un arrêt du traitement a été nécessaire en raison d'une hypotension, une amélioration de la pression sanguine a été constatée lors des 15 premières minutes. D'une manière générale, une rémission complète a été observée en l'espace de 2 heures. Le risque d'hypotension encouru sous traitement par le Noratak, peut être augmenté par une administration concomitante d'autres médicaments susceptibles de provoquer une hypotension (inhibiteurs de l'ECA, par ex.).

Schweizerisch-Kanadisches Kontaktforum für den Medizinprodukte- und Gerätesektor

Die kanadische Botschaft in Bern, Swissmedic, OSEC und der Industrieverband FASMED beteiligen sich an der Organisation und Durchführung des Anlasses «Schweizerisch-Kanadisches Kontaktforum für den Medizinprodukte- und Gerätesektor». Dieser Anlass findet am Montag 24. November 2003 statt, von 10 Uhr bis ca. 14:30 Uhr im Restaurant 'Au Premier' im Hauptbahnhof Zürich.

Der Anlass richtet sich besonders an die Medizinprodukteindustrie und Personen mit Interesse am kanadischen Markt und an der Nordamerikanischen Freihandelszone NAFTA: Importeure/Exporteure, Agenten, Firmen mit Interesse an neuen Produkten und Technologien und solche, die eine eigene Präsenz in NAFTA-Staaten anstreben.

Neben den oben erwähnten Organisationen werden auch Firmen und Verbandsvertreter aus Kanada als mögliche Kontaktpartner anwesend sein und sich vorstellen.

Anmeldungen und Fragen können ab sofort schriftlich an die Kanadische Botschaft in Bern gerichtet werden. Kontaktperson ist Herr Werner Naef (e-Mail werner.naef@dfait-maeci.gc.ca, Fax 031 357 32 10).

Forum de contact Suisse-Canada dans le domaine des dispositifs médicaux et des appareils

L'ambassade canadienne à Berne, Swissmedic, l'OSEC et l'association de l'industrie FASMED participent à l'organisation et à la réalisation d'une manifestation «Forum de contact Suisse-Canada dans le domaine des dispositifs médicaux et des appareils». Cette manifestation aura lieu le lundi 24 novembre 2003, de 10h à 14h30 environ au restaurant «Au Premier» à la gare centrale de Zurich.

La manifestation s'adresse particulièrement à l'industrie des dispositifs médicaux et aux personnes portant un intérêt au marché canadien et à l'accord ALÉNA (Accord de libre-échange nord-américain): importateurs/exportateurs, agents, entreprises intéressées par de nouveaux produits et de nouvelles technologies, entreprises souhaitant une propre présence commerciale dans les états de l'ALÉNA.

A part les organisations mentionnées ci-dessus, des entreprises et représentants d'associations du Canada seront présents et présenteront leurs activités en tant que partenaires de contact potentiels.

Annonces et questions peuvent dès à présent être adressées par écrit à l'ambassade du Canada à Berne. La personne de contact est Monsieur Werner Naef (e-mail werner.naef@dfait-maeci.gc.ca, fax 031 357 32 10).

Ablauf der Übergangsfristen für – Medizinprodukte für die In-vitro-Diagnostik (IVD, RL 98/79/EG) und – Medizinprodukte der Klasse I (RL 93/42/EWG)

1. IN-VITRO-DIAGNOSTIKA

Seit Januar 2002 können Schweizer Hersteller und Händler In-vitro-Diagnostika (IVD) abgeben, welche den Anforderungen der Medizinprodukteverordnung¹ genügen. Als sichtbares Zeichen der Konformität tragen diese Produkte das CE- oder das MD-Kennzeichen.

IVD ohne Konformitätskennzeichen, die dem früher geltenden Recht entsprechen, konnten zwischenzeitlich noch in Verkehr gebracht und abverkauft werden. Für die meisten IVD läuft diese Übergangsfrist am 7. Dezember 2003 ab. Für eine kleine Minderheit von IVD-Produkten, für die eine Bewilligung oder eine Registrierungsurkunde des BAG (Bundesamt für Gesundheit), der Swissmedic oder der ehemaligen IKS² vorliegt, dauert die Abverkaufsfrist hingegen noch bis zum 31. Dezember 2004.

Die CE-Kennzeichnung ist in verschiedenen Richtlinien der Europäischen Gemeinschaft vorgesehen, z.B. auch für elektrische Geräte und Spielwaren. Deshalb sollten professionelle Einkäufer von IVD im Zweifelsfall weiterhin die Konformitätserklärung für das Produkt verlangen. Dieses datierte und unterschriebene Dokument muss bei jedem Hersteller und Importeur erhältlich sein und sich eindeutig auf die Europäische Richtlinie 98/79/EG beziehen. Konformitätserklärungen aufgrund anderer Richtlinien sind als Beleg für die Verkehrsfähigkeit von IVD ungenügend.

Nachfolgend sind die beiden Übergangsfristen erläutert.

a) Übergangsfristen für bisher eidgenössisch oder kantonal geregelte IVD: IVD zur Erkennung übertragbarer Krankheiten des Menschen³ und IVD für den Publikumsgebrauch⁴

Generell endet auch für diese Produkte die Übergangszeit am 7. Dezember 2003, und zwar für das Inverkehrbringen sowohl durch Hersteller als auch durch Importeure und Händler. In der Regel dürfen auch die-

se Produkte nach dem 7. Dezember 2003 in der Schweiz nur noch mit entsprechendem CE- bzw. MD-Kennzeichen in Verkehr gebracht werden.

In dieser Kategorie gibt es jedoch eine ausgewählte, genau definierte Gruppe von individuellen Produkten, für die noch eine Abverkaufsfrist bis maximal am 31. Dezember 2004 besteht. Diese längere Frist gilt aber nur unter den nachfolgend genannten Bedingungen:

- HIV-, HBV- und HCV-Testkits sowie IVD zur Eigenanwendung, für die eine Vertriebsbewilligung des BAG oder der Swissmedic, bzw. eine Registrierungsurkunde der ehemaligen IKS vorliegt (die Packungen der IVD zur Eigenanwendung sind mit der entsprechenden Registrierungsnummer der IKS gekennzeichnet) und
- nur für Produkte, die vor dem 7. Dezember 2003 hergestellt und vom Hersteller vor dem 7. Dezember 2003 in Verkehr gebracht wurden.

Alle anderen IVD zur Erkennung von übertragbaren Krankheiten des Menschen sowie solche zur Eigenanwendung können nach dem 7. Dezember 2003 nur noch in CE- oder MD-markierter Form in den Handel gebracht bzw. an Endverbraucher abgegeben werden.

b) Übergangsfristen für IVD, welche bisher weder beim BAG noch bei der IKS bewilligungs-, anmelde- oder registrierungspflichtig waren

Die Übergangsregelung all dieser Produkte endet am 7. Dezember 2003. Danach können nur noch CE- oder MD-markierte Produkte in Verkehr gebracht werden. Dies gilt für das Inverkehrbringen sowohl durch Hersteller als auch durch Importeure, Händler und weitere Glieder in der Handelskette. Nach dem 7. Dezember 2003 dürfen in der Schweiz nur noch CE- bzw. MD-markierte Produkte in den Handel und zum Endanwender gelangen. Ein Abverkauf von Restbeständen ohne CE- bzw. MD-Markierung ist nicht mehr möglich.

2. MEDIZINPRODUKTE DER KLASSE I

Im Januar 2002 wurden die Vorschriften für die Konformitätskennzeichnung von Medizinprodukten der Klasse I⁵ an das Europäische Recht angeglichen. Medizinprodukte ohne Konformitätskennzeichen dürfen nach dem 1. Januar 2004⁶ nicht mehr erstmals in Verkehr gebracht werden. Swissmedic bittet daher alle Hersteller und Importeure der Schweiz, die Lagerbestände bis Ende 2003 zu bereinigen.

¹ Medizinprodukteverordnung (MepV, SR 812.213)

² Interkantonale Kontrollstelle für Heilmittel

³ Art. 29 Abs. 1 MepV

⁴ Regulativ über die Ausführung der interkantonalen Vereinbarung über die Kontrolle der Heilmittel vom 25. Mai 1972 (Stand 25. November 1999)

⁵ Art. 5 und 8 MepV, Klassifizierung gemäss Anhang IX der europäischen Richtlinie 93/42/EWG

⁶ Art. 29 MepV

3. KONFORMITÄTSKENNZEICHEN

Als sichtbares Zeichen der Konformität bezüglich der europäischen Richtlinien 98/79/EG, 93/42/EWG, 90/385/EWG und der MepV tragen Medizinprodukte die europäische CE- oder die schweizerische MD-Kennzeichnung:



Für Produkte höheren Risikos (IVD zur Eigenanwendung und IVD nach Anhang II der Richtlinie 98/79/EG) muss eine Konformitätsbewertungsstelle beigezogen werden, deren Kennnummer hinter dem Kennzeichen ersichtlich ist:



Die Konformitätsbewertungsstelle ist für die erstmalige Bewertung zuständig und führt regelmässige Nachkontrollen beim Hersteller durch.

4. ANFORDERUNGEN AN DIE PRODUKT-INFORMATION

Zahlreiche Medizinprodukte bedürfen schriftlicher Informationen für die sichere und richtige Anwendung. Diese müssen für den Schweizer Markt in der Regel in Deutsch, Französisch und Italienisch vorliegen. Abweichungen sind in bestimmten Fällen möglich, diese werden in der Medizinprodukteverordnung⁷ abschliessend aufgeführt. Um Rückmeldungen und Nachfragen zu ermöglichen, müssen zudem Name und Adresse des verantwortlichen Herstellers auf der Verpackung und nach Möglichkeit auch am Produkt selbst ersichtlich sein.

Kontakt

Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut
Abteilung Medizinprodukte
Erlachstrasse 8
3000 Bern 9

Fax 031 322 76 46

E-Mail medical.devices@swissmedic.ch

Weitere Informationen über Medizinprodukte sind im Internet erhältlich unter www.swissmedic.ch/md.asp

⁷ Art. 7 MepV

Fin des délais transitoires pour – les dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (DIV, directive 98/79/CE) et – les dispositifs médicaux de la classe I (directive 93/42/CEE)

1. DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO

Depuis le 1^{er} janvier 2002, les fabricants et les commerçants suisses peuvent remettre à des tiers les dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (DIV) qui remplissent les exigences de l'Ordonnance sur les dispositifs médicaux¹. Ces dispositifs portent une marque de conformité visible, soit la marque CE, soit la marque MD.

Les DIV sans marque de conformité, conformes à l'ancien droit, pouvaient encore entre-temps être mis sur le marché et les stocks pouvaient être écoulés. Le délai transitoire pour la plupart des DIV expire le 7 décembre 2003. Pour une petite minorité de DIV qui ont encore une autorisation ou une attestation d'enregistrement de l'OFSP (Office fédéral de la santé publique), de Swissmedic ou de l'ancien OICM², le délai transitoire est prolongé jusqu'au 31 décembre 2004.

La marque CE est prévue par différentes directives de la Communauté Européenne, par exemple aussi pour les appareils électriques et les jouets. C'est pourquoi, en cas de doute, l'acheteur professionnel devrait toujours exiger la déclaration de conformité du produit. Ce document, daté et signé, disponible auprès du fabricant ou de l'importateur, doit faire référence à la directive européenne 98/79/CE. Les déclarations de conformité renvoyant à d'autres directives ne suffisent pas pour la mise sur le marché des DIV.

Voici un commentaire au sujet des deux délais transitoires

a) Délais transitoires pour les DIV réglementés jusqu'ici au plan fédéral ou cantonal: DIV destinés au diagnostic in vitro des maladies humaines transmissibles³ et DIV destinés à l'usage du public⁴

Le délai transitoire expire également le 7 décembre 2003 pour ces dispositifs et ceci pour la mise sur le marché aussi bien par les fabricants que par les importateurs et les commerçants. Normalement, ces dispo-

sitifs ne peuvent être mis sur le marché après le 7 décembre 2003 que s'ils portent la marque CE ou MD adéquate. Cette catégorie comprend cependant encore un groupe bien défini de dispositifs individuels qui ont un délai de liquidation jusqu'au 31 décembre 2004. Cette prolongation du délai n'est valable que dans les conditions suivantes:

- kits de test VIH, VHB et VHC ainsi que les DIV pour l'autodiagnostic, qui ont une autorisation de vente de l'OFSP ou de Swissmedic, ou bien une attestation d'enregistrement de l'ancien OICM (les emballages des DIV pour l'autodiagnostic portent le numéro d'enregistrement de l'OICM) et
- fabriqués avant le 7 décembre 2003 et mis sur le marché par le fabricant avant le 7 décembre 2003.

Après le 7 décembre 2003, tous les autres DIV destinés au diagnostic in vitro des maladies humaines transmissibles et les DIV pour l'autodiagnostic ne pourront être commercialisés ou remis à l'utilisateur final que s'ils portent la marque CE ou MD.

b) Délais transitoires pour les DIV qui étaient jusqu'ici exemptés de l'obligation d'annonce, d'autorisation ou d'enregistrement auprès de l'OFSP ou de l'OICM

La phase transitoire pour tous ces dispositifs expire le 7 décembre 2003. Ensuite, seuls les dispositifs marqués CE ou MD pourront être mis sur le marché. Ceci est valable pour la mise sur le marché aussi bien par les fabricants que par les importateurs, les commerçants et d'autres maillons de la chaîne commerciale. Après le 7 décembre 2003, seuls les dispositifs marqués CE ou MD pourront être commercialisés et remis à l'utilisateur final. Une liquidation de stocks sans marque CE ou MD ne sera plus possible.

2. DISPOSITIFS MÉDICAUX DE LA CLASSE I

En janvier 2002, les instructions pour la marque de conformité des dispositifs médicaux de la classe I⁵ ont été adaptées au droit européen. Les dispositifs médicaux sans marque de conformité ne peuvent plus être mis sur le marché pour la première fois après le 1^{er} janvier 2004⁶. Swissmedic invite donc tous les fabricants suisses et les importateurs de mettre en ordre les marchandises en stock et ceci jusqu'à fin 2003.

¹ Ordonnance sur les dispositifs médicaux (ODim, RS 812.213)

² Office intercantonal de contrôle des médicaments

³ ODim, art. 29, al. 1

⁴ Règlement d'exécution du 25 mai 1972 de la Convention intercantonale sur le contrôle des médicaments (état au 25 novembre 1999).

⁵ ODim, art. 5 et 8, classification selon l'annexe IX de la directive européenne 93/42/CEE

⁶ ODim, art. 29

3. MARQUE DE CONFORMITÉ

Les dispositifs médicaux doivent porter la marque de conformité visible, soit la marque européenne CE, soit la marque suisse MD en référence avec les directives européennes 98/79/CE, 93/42/CEE, 90/385/CEE et l'ODim:



En sus de la marque de conformité, les dispositifs à haut risque (DIV pour l'autodiagnostic et DIV visés à l'annexe II de la directive 98/79/CE), dont la conformité doit être établie par un organe d'évaluation de la conformité, doivent porter le numéro d'identification du dit organe:



L'organe d'évaluation de la conformité est responsable de la première évaluation et entreprend régulièrement des contrôles chez le fabricant.

4. EXIGENCES POUR L'INFORMATION SUR LE PRODUIT

Une information écrite est nécessaire pour un grand nombre de dispositifs médicaux afin d'assurer une utilisation sûre et correcte. L'information sur le produit doit en principe être rédigée dans les trois langues officielles (allemand, français et italien). Dans des cas particuliers, des écarts sont possibles; ceux-ci sont décrits de manière détaillée dans l'ordonnance sur les dispositifs médicaux⁷. Afin de pouvoir effectuer des rappels ou d'obtenir des informations, le nom et l'adresse du fabricant responsable doivent figurer de manière visible sur l'emballage et, si possible, sur le dispositif médical même.

Contacts

Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques
Division Dispositifs Médicaux
Erlachstrasse 8
3000 Berne 9

Fax 031 322 76 46

E-Mail medical.devices@swissmedic.ch

Des informations supplémentaires sur les dispositifs médicaux se trouvent sur Internet:
www.swissmedic.ch/md.asp

⁷ ODim, art. 7

Chargenrückruf

Trasylol, Infusionslösung

Zulassungsnummer: 38 837

Zulassungsinhaber: Bayer (Schweiz) AG

Rückzug der Chargen CBHKH1 und CBZHT1

Die Firma Bayer (Schweiz) AG hat freiwillig zwei Chargen Trasylol, Infusionslösung 50 ml (Ch.Nr. CBHKH1) und 200 ml (Ch.Nr. CBZHT1) zurückgerufen. Der Chargenrückruf erfolgte aufgrund eines proteinhaltigen Niederschlags, der während einer Stabilitäts-Routineuntersuchung festgestellt wurde und die genehmigten Spezifikationslimiten überstieg.

Eine sorgfältige Überprüfung der Unterlagen ergab keine Hinweise bezüglich eines Gesundheitsrisikos für Patienten. In diesem Zusammenhang wurden bis zum Zeitpunkt des Chargenrückrufs keine unerwünschten Wirkungen gemeldet. Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die belieferten Kunden und wird in der Schweizerischen Ärztezeitung publiziert.

Retrait de lots

TrasyloI, solution de perfusion

N° d'autorisation: 38 837

Titulaire de l'autorisation: Bayer (Schweiz) AG

Retrait des lots CBHKKH1 und CBZHT1

La société Bayer (Schweiz) AG a procédé à un rappel volontaire de deux lots de TrasyloI, solution de perfusion, 50 ml (n° de lot CBHKKH1) et 200 ml (n° de lot CBZHT1). Ce rappel est motivé par l'apparition d'un précipité protéique, observé à l'occasion d'un contrôle de routine de la stabilité de la préparation.

Après analyse détaillée des données, aucun élément n'a indiqué que ce défaut de qualité pouvait présenter un risque pour la santé des patients. Aucun effet indésirable lié à ce défaut n'avait été signalé au moment du retrait de ces lots. Les clients de l'entreprise ont été informés de ce rappel par le biais d'une circulaire. Le rappel est publié dans le Bulletin des médecins suisses.

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen
Lots de fabrication admis à la commercialisation**

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.10.–31.10.2003)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.10.–31.10.2003)**

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
55536	Albumin Human					
	Octapharma 20% 50 ml	Octapharma AG	3130166331	7492	02.10.2003	02.2006
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Bioplasma AG	04130-00005	7631	20.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Bioplasma AG	04130-00006	7620	15.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Bioplasma AG	04130-00007	7634	20.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Bioplasma AG	04130-00008	7638	20.10.2003	08.2006
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Bioplasma AG	04130-00009	7639	27.10.2003	08.2006
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Bioplasma AG	04130-00010	7640	27.10.2003	08.2006
52476	Albumin ZLB 20% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	04131-00007	7590	06.10.2003	06.2006
52476	Albumin ZLB 20% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	04131-00008	7555	02.10.2003	06.2006
52476	Albumin ZLB 20% 100ml	ZLB Bioplasma AG	04131-00009	7567	02.10.2003	06.2006
52476	Albumin ZLB 20% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	04131-00010	7604	02.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 5% 500 ml	ZLB Bioplasma AG	00720-00045	7589	02.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 5% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	03744-00007	7610	02.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 5% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	03744-00008	7611	02.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 5% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	03744-00009	7605	02.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 5% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	03744-00010	7641	20.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 5% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	03744-00011	7642	22.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 5% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	03744-00012	7633	20.10.2003	07.2006
52476	Albumin ZLB 5% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	03744-00013	7612	02.10.2003	07.2006
54824	Beriate P 500 IE	Aventis Behring AG	25465011C	7659	15.10.2003	10.2004
54819	Beriplast P 1.0 ml	Aventis Behring AG	604243A	7658	15.10.2003	11.2004
00464	Endobulin S/D 5000 mg	Baxter AG	24708303H	7626	08.10.2003	07.2005
00464	Endobulin S/D 10000 mg	Baxter AG	24709203H	7627	08.10.2003	07.2005
00464	Endobulin S/D 10000 mg	Baxter AG	24709403H	7673	20.10.2003	07.2005
41352	Feiba S-TIM 4 1000 IE	Baxter AG	05A2503D	7649	13.10.2003	03.2005
00541	Gammagard S/D 10 g	Baxter AG	03D07AX11	7680	27.10.2003	03.2005
45780	Haemate HS 1000 IE	Aventis Behring AG	33066411A	7667	16.10.2003	04.2006
00488	Hepatect CP 10 ml	Biotest (Schweiz) AG	153123	7648	13.10.2003	04.2005
52716	Human Albumin 20% Immuno 100 ml	Baxter AG	0108303F	7671	20.10.2003	05.2006
52716	Human Albumin 20% Immuno 100 ml	Baxter AG	0110503H	7675	22.10.2003	07.2006
52716	Human Albumin 5% Immuno 250 ml	Baxter AG	0109703G	7628	08.10.2003	06.2006
52716	Human Albumin 5% Immuno 250 ml	Baxter AG	0109803G	7681	27.10.2003	06.2006
52715	Immunate STIM Plus 1000 IE	Baxter AG	09H1303C	7651	13.10.2003	02.2005
00392	Intraglobin F 10 ml	Biotest (Schweiz) AG	141073	7637	09.10.2003	01.2005
46928	Kyberlin P 500 IE	Aventis Behring AG	69767111E	7668	16.10.2003	05.2006
00314	Neuro-Vasculaire / Neurovaskulär	Sérolab SA	03S030	7656	15.10.2003	09.2006
00584	Octagam 200 ml	Octapharma AG	3350738431	7613	27.10.2003	07.2005
00602	Octaplas AB, 200 ml	Octapharma AG	334200950	7609	06.10.2003	08.2005
00602	Octaplas A, 200 ml	Octapharma AG	336209950	7635	29.10.2003	09.2005
41330	Prothromplex Total S-TIM 4 600 IE	Baxter AG	05CH0403B	7672	20.10.2003	01.2006
00500	Redimune 12 g	ZLB Bioplasma AG	02600-00015	7622	23.10.2003	07.2006
53609	Rhophylac 300 mcg	ZLB Bioplasma AG	02905-00017	7603	22.10.2003	06.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	ZLB Bioplasma AG	02600-00015	7621	23.10.2003	07.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	03628-00017	7608	02.10.2003	07.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	03628-00018	7643	27.10.2003	07.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00025	7593	02.10.2003	06.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00028	7606	02.10.2003	07.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00029	7607	02.10.2003	07.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00030	7644	27.10.2003	08.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00031	7645	27.10.2003	08.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00032	7646	27.10.2003	08.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 10 g	ZLB Bioplasma AG	04037-00007	7629	23.10.2003	07.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00009	7614	08.10.2003	05.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00011	7615	08.10.2003	06.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00012	7616	08.10.2003	06.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00013	7630	23.10.2003	06.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00015	7617	08.10.2003	06.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00016	7623	23.10.2003	07.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00017	7624	23.10.2003	07.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00020	7632	27.10.2003	08.2006
53588	Thymoglobuline 5.0 ml	Pro Vaccine AG	TH069-05	7660	16.10.2003	10.2005
43141	Tissucol Kit 1.0 ml	Baxter AG	K08003F	7650	14.10.2003	01.2005

Impfstoffe / Vaccins

00528	Gen H-B-Vax 10	Pro Vaccine AG	X0468	7636	21.10.2003	03.2006
00558	Havrix 1440	GlaxoSmithKline AG	VHA821B6	7625	06.10.2003	06.2006
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	21H0142	7597	08.10.2003	09.2005
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	21H0153	7654	14.10.2003	09.2005
00614/03	Inflexal V	Berna Biotech Ltd	2000326.01	7601	16.10.2003	06.2004
00654	Meningitec	AHP (Schweiz) AG, Lederle Arzneimittel	01035/3000205.A01	7687	31.10.2003	05.2005
00656	NeisVac-C	Baxter AG	803183AI	7674	22.10.2003	01.2005
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	MJR667A44B	7657	15.10.2003	02.2005
00520	Stamaril	Pro Vaccine AG	W6155	7653	14.10.2003	07.2005
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000245	7661	21.10.2003	06.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000246	7662	21.10.2003	06.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000252	7663	21.10.2003	06.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000270	7664	21.10.2003	05.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000274	7665	21.10.2003	06.2008
00417	Tollwut Impfstoff Mérieux	Pro Vaccine AG	X0253-5	7676	22.10.2003	01.2005
00417	Tollwut Impfstoff Mérieux	Pro Vaccine AG	X0253-7	7652	14.10.2003	01.2005
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	HAB299B6	7647	10.10.2003	05.2006
00467	Vivotif	Berna Biotech Ltd	3000291	7595	07.10.2003	08.2004
00467	Vivotif	Berna Biotech Ltd	3000292	7596	07.10.2003	08.2004

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 Bextra iv/im 20 mg, Injektionspräparat**02 Bextra iv/im 40 mg, Injektionspräparat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

IKS-Nr.: 55796	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	27.10.2003
-----------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: PARECOXIBUM 20 mg ut NATRII PARECOXIBUM, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: PARECOXIBUM 40 mg ut NATRII PARECOXIBUM, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDI SOLUTIO 9 g/L 2 mL.

Anwendung: selektiver COX-2 Hemmer

Packungen:	01 mit Lyophilisat		
	005	10 Stechampulle(n)	B
	02 mit Lyophilisat und Solvens		
	007	1 Stechampulle(n)	B
	009	5 Stechampulle(n)	B
	02 mit Lyophilisat		
	011	10 Stechampulle(n)	B

Bemerkung: PARECOXIBUM DCI = NCE (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 26. Oktober 2008

01 Dafalgan 1 g, Filmtabletten

Upsamedica GmbH, Neuuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56318	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	03.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 1 g, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packungen:	01 001	16 Filmtabletten	B
	003	40 Filmtabletten	B
	005	100 Filmtabletten	B

Gültig bis: 02. Oktober 2008

01 Dolocyl forte 400, Filmtabletten

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 56812	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	08.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum

Packung:	01 001	10 Filmtabletten	C
----------	--------	------------------	---

Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Ebixa, Filmtabletten

Lundbeck (Schweiz) AG, Cherstrasse 4, 8152 Opfikon-Glattbrugg

Zul.-Nr.: **55828** Abgabekategorie: **B** Index: 01.99.0. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 MEMANTINUM HYDROCHLORIDUM 10 mg corresp. MEMANTINUM 8.31 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Alzheimer-Krankheit

Packungen: 01 007 50 Filmtabletten B
011 100 Filmtabletten B

Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Ebixa, Tropflösung

Lundbeck (Schweiz) AG, Cherstrasse 4, 8152 Opfikon-Glattbrugg

Zul.-Nr.: **55829** Abgabekategorie: **B** Index: 01.99.0. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 MEMANTINUM HYDROCHLORIDUM 10 mg corresp. MEMANTINUM 8.31 mg, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g, corresp. 20 GUTTAE.

Anwendung: Alzheimer-Krankheit

Packungen: 01 Trinklösung
010 50 g B
014 100 g B

Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Lectil 16 mg, comprimés sécables

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° AMM: **55633** Catégorie de remise: **B** Index: 02.04.4. 01.10.2003

Composition: 01 BETAHISTINI DIHYDROCHLORIDUM 16 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Vertige

Conditionnement: 01 002 45 comprimés B

Valable jusqu'au: 30 septembre 2008

01 Metronidazole 0,5 % Macopharma, solution pour perfusion

Unepharma, Mouscron (Belgique) Succursale de Givisiez, 21, Route André-Piller, 1762 Givisiez

N° AMM: **56214** Catégorie de remise: **B** Index: 08.04.3. 15.10.2003

Composition: 01 METRONIDAZOLUM 0.5 g, NATRII CHLORIDUM, DINATRII PHOSPHAS ANHYDRICUS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro.

Indication: Infections par des bactéries anaérobies

Conditionnement: 01 001 100 mL B

Valable jusqu'au: 14 octobre 2008

01 Oxynorm 10 mg/ml, Tropfen

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **55352** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 03.10.2003

Zusammensetzung: 01 OXYCODONI HYDROCHLORIDUM 10 mg, SACCHARINUM, COLOR.: E 110, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Narkotisches Analgetikum

Packungen: 01 Tropfen

001 30 mL A

003 120 mL A

Bemerkungen: Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe.

Gültig bis: 02. Oktober 2008

01 Periostat, Filmtabletten

Karr- Dental AG, Zugerstrasse 56, 8810 Horgen

Zul.-Nr.: **55913** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.5. 14.10.2003

Zusammensetzung: 01 DOXYCYCLINUM 20 mg ut DOXYCYCLINI HYCLAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Parodontitis

Packung: 01 006 60 Filmtabletten A

Gültig bis: 13. Oktober 2008

01 Ringer Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **56051** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.2. 24.10.2003

Zusammensetzung: 01 NATRIUM 147.2 mmol, KALIUM 4 mmol, CALCIUM 2.2 mmol, CHLORIDUM 156 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Anwendung: Parenterale Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr

Packungen: 01 002 500 mL B

004 1000 mL B

Gültig bis: 23. Oktober 2008

01 Rivocor 5 mg, compresse**02 Rivocor 10 mg, compresse**

Rivopharm SA, , 6928 Manno

N° AMM: **56397** Catégorie de remise: **B** Index: 02.03.0. 20.10.2003

Composizione: 01 BISOPROLOLI FUMARAS (2:1) 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 BISOPROLOLI FUMARAS (2:1) 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indicazione: inibitore dei bettarecettori

Confezioni: 01 002 30 compresse B

004 100 compresse B

02 006 30 compresse B

008 100 compresse B

Valevole fino al: 19 ottobre 2008

01 Saridon N 200, Filmtabletten

02 Saridon N forte 400, Filmtabletten

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: **56358** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.1. 09.10.2003

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 200 mg ut IBUPROFENUM NATRICUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 IBUPROFENUM 400 mg ut IBUPROFENUM NATRICUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 01 001 10 Filmtabletten C

003 20 Filmtabletten C

02 021 10 Filmtabletten C

Gültig bis: 08. Oktober 2008

01 Treupel Dolo Ibuprofen 200, Filmtabletten

02 Treupel Dolo forte Ibuprofen 400, Filmtabletten

Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **56773** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.1. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 IBUPROFENUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 01 002 10 Filmtabletten C

022 20 Filmtabletten C

02 042 10 Filmtabletten C

Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Treupel Dolo Paracetamol, Suppositorien 125

02 Treupel Dolo Paracetamol, Suppositorien 250

03 Treupel Dolo Paracetamol, Suppositorien 500

Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **56544** Abgabekategorien: **B, D** Index: 01.01.1. 30.10.2003

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 125 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

02 PARACETAMOLUM 250 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

03 PARACETAMOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 01 013 50 Suppositorien B

041 10 Suppositorien D

02 003 50 Suppositorien B

021 10 Suppositorien D

03 009 10 Suppositorien D

017 50 Suppositorien B

Gültig bis: 29. Oktober 2008

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Neosan Dip ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

Foodclean SA, rte d'Anzère, 1974 Arbaz

Zul.-Nr.: 55538	Abgabekategorie: D/Sp	02.10.2003
------------------------	------------------------------	------------

Zusammensetzung: 01 IODUM 3 mg ut NONOXINOLUM-9-IODUM, GLYCEROLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mastitisprophylaxe bei Kühen

Packungen:	01 001	25 Liter	D/Sp
	003	5 Liter	D/Sp

Gültig bis: 31. Dezember 2004

Exporte / Exports

01 Crataego, Filmtabletten

Phytocon GmbH, Oberdorf 42, 9043 Trogen

Zul.-Nr.: **56010** Abgabekategorie: **D** Index: 02.98.0. 09.10.2003

Zusammensetzung: 01 CRATAEGI FOLII cum FLORE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 450 mg, DER: 4-7:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei nervösen Herzbeschwerden

Packung: -

Bemerkung: Für den Export bestimmt

Gültig bis: 08. Oktober 2008

Revisionen und Änderungen der Zulassung Révisions et changements de l'autorisation

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 Accupro 5, Filmtabletten

02 Accupro 10, Filmtabletten

03 Accupro 20, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **50141** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 QUINAPRILUM 5 mg ut QUINAPRILI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 QUINAPRILUM 10 mg ut QUINAPRILI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 QUINAPRILUM 20 mg ut QUINAPRILI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen: 01 012 30 Filmtabletten B

02 039 30 Filmtabletten B

055 100 Filmtabletten B

03 063 30 Filmtabletten B

098 100 Filmtabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Accuretic 10/12,5, Filmtabletten

03 Accuretic 20/12,5, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51946** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 QUINAPRILUM 10 mg ut QUINAPRILI HYDROCHLORIDUM, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 QUINAPRILUM 20 mg ut QUINAPRILI HYDROCHLORIDUM, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hypertonie

Packungen: 01 014 30 Filmtabletten B

022 100 Filmtabletten B

03 057 30 Filmtabletten B

065 100 Filmtabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.04.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Acne Crème Widmer, Emulsion

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: **30096** Abgabekategorie: **D** Index: 10.02.0. 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM SALICYLICUM 20 mg, SILICA COLLOIDALIS ANHYDRICA 50 mg, SULFUR COLLOIDALE 50 mg, TRICLOSANUM 5 mg, PROPYLENGLYCOLUM, COLOR.: E 172, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Anwendung: Akne vulgaris

Packung: 01 010 50 mL D

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Acne Lotion Widmer, Lösung

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: **30097** Abgabekategorie: **D** Index: 10.02.0. 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM SALICYLICUM 20 mg, ACIDUM LACTICUM 10 mg, MAGNESII SULFAS DIHYDRICUS 10 mg, ZINCI SULFAS HEPTAHYDRICUM 5 mg, TRICLOSANUM 5 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Akne, unreine Haut

Packung: 01 025 150 mL D

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Adelphan-Esidrex, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **25497** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 10.11.2003

Zusammensetzung: 01 RESERPINUM 0.1 mg, DIHYDRALAZINI SULFAS 10 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Hypertonie

Packung: 01 023 100 Tabletten B

* Gültig bis: 09. November 2003

- 01 Adriblastin RD 10 mg, Injektionspräparat**
02 Adriblastin RD 20 mg, Injektionspräparat
03 Adriblastin RD 50 mg, Injektionspräparat
04 Adriblastin RD 150 mg, Injektionspräparat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50357	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.10.2003
Zusammensetzung:	<p>01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: DOXORUBICINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM, CONSERV.: E 218 1 mg pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDI SOLUTIO INFUNDIBILIS 9 g/L 5 mL.</p> <p>02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: DOXORUBICINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM, CONSERV.: E 218 2 mg pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDI SOLUTIO 9 g/L 10 mL.</p> <p>03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: DOXORUBICINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM, CONSERV.: E 218 5 mg pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDI SOLUTIO 9 g/L 25 mL.</p> <p>04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: DOXORUBICINI HYDROCHLORIDUM 150 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM, CONSERV.: E 218 15 mg pro VITRO.</p>		
Anwendung:	Cytostaticum		
Packungen:	<p>01 Trockensubstanz + Lösungsmittel</p> <p>015 1 Stechampulle(n) A</p> <p>02 Trockensubstanz + Lösungsmittel</p> <p>023 1 Stechampulle(n) A</p> <p>03 Trockensubstanz + Lösungsmittel</p> <p>031 2 Stechampulle(n) A</p> <p>04 Trockensubstanz</p> <p>058 1 Stechampulle(n) A</p>		
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Adriblastin Solution 10 mg, Injektionslösung

02 Adriblastin Solution 20 mg, Injektionslösung

03 Adriblastin Solution 50 mg, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **50358** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DOXORUBICINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.
 02 DOXORUBICINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.
 03 DOXORUBICINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 25 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 Glasampulle(n)
 011 1 Stechampulle(n) A
 01 Polypropylen Cytosafe Stechampulle(n)
 054 1 Stechampulle(n) A
 02 Glasampulle(n)
 038 1 Stechampulle(n) A
 02 Polypropylen Cytosafe Stechampulle(n)
 062 1 Stechampulle(n) A
 03 Glasampulle(n)
 046 2 Stechampulle(n) A
 03 Polypropylen Cytosafe Stechampulle(n)
 070 2 Stechampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Agarol soft mit Sorbitol und Feige, Sirup

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54821** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.12 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 EXTRACTUM AQUOSUM ex: CARICAE FRUCTUS 5 g, SORBITOLUM 21 g, COLOR.: E 150, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 30 mL.

Anwendung: Obstipation

Packung: 01 018 200 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Agnolyt, Kapseln

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **54681** Abgabekategorie: **D** Index: 09.99.0. 01.10.2003

Zusammensetzung: 01 AGNI CASTI EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCCUM 3.85 mg, DER: 10–11.5:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Beim prämenstruellen Syndrom

* Packungen: 01 011 30 Kapseln D
038 60 Kapseln D

* Gültig bis: 30. September 2008

01 Agnolyt, Lösung

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **54680** Abgabekategorie: **D** Index: 09.99.0. 01.10.2003

Zusammensetzung: 01 AGNI CASTI FRUCTUS TINCTURA 90 mg, RATIO: 1:5, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 58 % V/V.

Anwendung: Beim prämenstruellen Syndrom

* Packungen: 01 015 50 mL D
023 100 mL D

* Gültig bis: 30. September 2008

02 Akkoplant N, 14-Kräuter-Rheumatabletten

OTC Pharma AG, Windeggstrasse 16, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **47553** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.2. 28.10.2003

Zusammensetzung: 02 BETULAE FOLIUM 20.55 mg, URTICAE FOLIUM 20.55 mg, FOENICULI AMARI FRUCTUS 12.35 mg, IUNIPERI FRUCTUS 16.5 mg, TARAXACI RADIX 20.55 mg, SALICIS CORTEX 94.65 mg, PRIMULAE RADIX 20.55 mg, ONONIDIS RADIX 24.7 mg, SPIRAEAE ULMARIAE FLOS 32.9 mg, MELISSAE FOLIUM 12.35 mg, SEMPERVIVI TECTORI HERBA 12.35 mg, VIOLAE TRICOLORIS HERBA 16.5 mg, EQUISETI HERBA 12.35 mg, SOLIDAGINIS SEROTINAE HERBA 12.35 mg, SALICIS EXTRACTUM AQUOSUM SICCCUM 98 mg corresp. SALICINUM 10 mg, DER: 12–15:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei rheumatischen Beschwerden

Packungen: 02 032 200 Tabletten D
040 500 Tabletten D
059 100 Tabletten D

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Aknefug BP 5, Lotio

02 Aknefug BP 10, Lotio

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **45539** Abgabekategorie: **C** Index: 10.02.0. 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 BENZOYLIS PEROXIDUM 50 mg, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 mL.
02 BENZOYLIS PEROXIDUM 100 mg, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Akne vulgaris

Packungen: 01 032 55 mL C
02 040 55 mL C

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Aldactone 25 mg, Filmtabletten

02 Aldactone 100 mg, Filmtabletten

03 Aldactone 50 mg, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **27257** Abgabekategorie: **B** Index: 05.01.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SPIRONOLACTONUM 25 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 SPIRONOLACTONUM 100 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
03 SPIRONOLACTONUM 50 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Diuretikum

* Packungen: 01 011 20 Filmtabletten B
038 100 Filmtabletten B
02 046 30 Filmtabletten B
054 100 Filmtabletten B
03 062 20 Filmtabletten B
070 50 Filmtabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.12.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)
(Verzicht auf die Packungsgrößen 5x100/5x100/5x50)

Gültig bis: 16. Dezember 2007

01 Aldozone, Filmtabletten**02 Aldozone forte, Filmtabletten****03 Aldozone 100, Filmtabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **33512** Abgabekategorie: **B** Index: 05.01.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SPIRONOLACTONUM 25 mg, BUTIZIDUM 2.5 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 SPIRONOLACTONUM 50 mg, BUTIZIDUM 5 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 SPIRONOLACTONUM 100 mg, BUTIZIDUM 10 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Diuretikum

* Packungen:	01 015	20 Filmtabletten	B
	023	50 Filmtabletten	B
	031	100 Filmtabletten	B
	02 058	20 Filmtabletten	B
	066	50 Filmtabletten	B
	03 090	20 Filmtabletten	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.12.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)
(Verzicht auf die Packungsgrößen 5x100/5x50/5x20)

Gültig bis: 16. Dezember 2007

01 Algifor forte, comprimés filmés

Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° AMM: **54623** Catégorie de remise: **C** Index: 07.10.1. 21.10.2003

Composition: 01 IBUPROFENUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique

Conditionnement: 01 062 10 comprimés filmés C

* Valable jusqu'au: 20 octobre 2008

01 Allsan Mariendistel/Chardon Marie, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **54110** Abgabekategorie: **D** Index: 04.11.2. 01.10.2003

Zusammensetzung: 01 CARDUI MARIAE EXTRACTUM SICCUM 35 mg corresp. SILYMARINUM 25 mg, DER: 35-40:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei Verdauungsbeschwerden

Packungen:	01 014	100 Filmtabletten	D
	030	300 Filmtabletten	D

* Gültig bis: 30. September 2008

02 Aminosteril Hepa 8 %, Infusionslösung

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: **37689** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 24.10.2003

Zusammensetzung: 02 AMINOACIDA 80 g ut ISOLEUCINUM 10.40 g, LEUCINUM 13.09 g, LYSINUM MONOHYDRICUM 6.88 g ut LYSINI MONOACETAS, METHIONINUM 1.10 g, CYSTEINUM 0.52 g ut ACETYLCYSTEINUM, PHENYLALANINUM 0.88 g, THREONINUM 4.40 g, TRYPTOPHANUM 0.70 g, VALINUM 10.08 g, ARGININUM 10.72 g, HISTIDINUM 2.80 g, GLYCINUM 5.82 g, ALANINUM 4.64 g, PROLINUM 5.73 g, SERINUM 2.25 g, ACIDUM ACETICUM GLACIALE, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 1'340 kJ.

Anwendung: Parenterale Ernährung bei Leberinsuffizienz

Packung: 02 041 10 x 500 mL B

* Gültig bis: 23. Oktober 2008

01 Amsidyl, Infusionspräparat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **48299** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 AMSACRINUM 85 mg, N,N-DIMETHYLACETAMIDUM, ad SOLUTIONEM pro 1.7 mL, DILUENS: ACIDUM L-LACTICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 13.5 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packung: 01 6 Ampullen + 6 Durchstechflaschen
016 6 Ampullenpaar(e) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.04.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Anliker-Lehm äusserlich, Pulver

Delibon AG, Bodenackerstrasse 51, 4657 Dulliken

Zul.-Nr.: **09634** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.5. 21.10.2003

Zusammensetzung: 01 TERRA ABSORBENS SPEC..

Anwendung: Für Umschläge bei Rheuma, stumpfen Traumen

Packungen: 01 010 500 g D
029 900 g D
037 5 kg D

* Gültig bis: 20. Oktober 2008

01 Aqua ad injectabilia «Bichsel», sterile Lösung

Laboratorium und Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: **52107** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.4. 21.10.2003

Zusammensetzung:	01	AQUA ad INIECTABILIA.		
Anwendung:		Trägerlösung für Arzneimittel		
Packungen:	01	PP-Infusionsflaschen		
	016	100 mL		B
	024	250 mL		B
	032	500 mL		B
	040	1000 mL		B
	01	Ampullen		
	083	10 x 10 mL		B
	091	100 x 10 mL		B
	01	Cryovac-Infusionsbeutel		
	105	3000 mL		B
* Gültig bis:		20. Oktober 2008		

01 Aricept 5 mg, Filmtabletten**02 Aricept 10 mg, Filmtabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54274** Abgabekategorie: **B** Index: 01.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung:	01	DONEPEZILI HYDROCHLORIDUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	02	DONEPEZILI HYDROCHLORIDUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:		Demenz vom Alzheimer-Typ		
Packungen:	01	017 28 Filmtabletten		B
		025 50 Filmtabletten		B
		033 98 Filmtabletten		B
	01	Spitalpackung		
		084 5 x 100 Filmtabletten		B
	02	041 28 Filmtabletten		B
		068 50 Filmtabletten		B
		076 98 Filmtabletten		B
	02	Spitalpackung		
		092 5 x 100 Filmtabletten		B
Bemerkungen:		Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.03.2003 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:		31. Dezember 2006		

01 Aromasin 25 mg, Dragées

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55216** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 EXEMESTANUM 25 mg, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: 2nd und 3rd line Therapie des fortgeschrittenen Mamma-Ca bei postmenopausalen Patientinnen

Packungen: 01 001 15 Dragées B
003 30 Dragées B
005 90 Dragées B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Arthrotec 50, Bitabs

02 Arthrotec 75, Bitabs

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51544** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DICLOFENACUM NATRICUM 50 mg, MISOPROSTOLUM 0.2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 DICLOFENACUM NATRICUM 75 mg, MISOPROSTOLUM 0.2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antirheumatikum

Packungen: 01 013 20 Bitabs B
021 50 Bitabs B
048 100 Bitabs B
02 056 20 Bitabs B
064 50 Bitabs B
072 100 Bitabs B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Benylin mit Codein N, Hustensirup

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55818** Abgabekategorie: **C** Index: 03.03.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 14 mg, CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 5.7 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, LEVOMENTHOLUM, COLOR.: E 124, E 150, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL corresp. ETHANOLUM 5 % V/V.

Anwendung: Husten

Packung: 01 001 125 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Bextra 10mg, Filmtabletten**02 Bextra 20mg, Filmtabletten****03 Bextra 40mg, Filmtabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **56055** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 27.10.2003Zusammensetzung: 01 VALDECOXIBUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 VALDECOXIBUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
03 VALDECOXIBUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: selektiver COX-2 Hemmer

Packungen: 01 042 20 Filmtabletten B
02 044 20 Filmtabletten B
03 046 5 Filmtabletten B
048 20 Filmtabletten B
03 (Spitalpackung)
050 5x20 Filmtabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.08.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 20. August 2008

02 Binaldan, capsules

Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° AMM: **25396** Catégorie de remise: **C** Index: 04.09.0. 03.10.2003

Composition: 02 LOPERAMIDI HYDROCHLORIDUM 2 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Diarrhées

Conditionnement: 02 049 20 capsules C

* Valable jusqu'au: 02 octobre 2008

01 Boracaps, Weichgelatine kapseln

Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: **54784** Abgabekategorie: **D** Index: 07.99.0. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 BORAGINIS SEMINIS OLEUM 500 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Zur Nahrungsergänzung

Packungen: 01 015 75 Kapseln D
023 150 Kapseln D

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Cabaser 1 mg, Tabletten

02 Cabaser 2 mg, Tabletten

03 Cabaser 4 mg, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53362** Abgabekategorie: **B** Index: 01.08.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CABERGOLINUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 CABERGOLINUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
03 CABERGOLINUM 4 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Parkinson-Therapeuticum

Packungen: 01 052 20 Tabletten B
02 060 20 Tabletten B
087 3 x 20 Tabletten B
03 079 16 Tabletten B
095 3 x 16 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung ZulassungsinhaberIn) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Caladryl neue Formel, Lotion

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **19137** Abgabekategorie: **D** Index: 10.01.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, CAMPHORA RACEMICA 1 mg, ZINCI OXIDUM 80 mg, COLOR.: E 172, AROMATICA, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Kutanes Antiallergikum

Packung: 02 023 125 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Capsules à l'huile de germes de blé/Weizenkeimöl-Kapseln WK

UB Interpharm SA, 36, av. Cardinal-Mermillod, 1227 Carouge

N° AMM: **43875** Catégorie de remise: **E** Index: 07.99.0. 08.10.2003

Composition: 01 TRITICI EMBRYONIS OLEUM 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Comme alimentation complémentaire, en cas de surmenage intellectuel et physique

Conditionnement: 01 019 190 capsules E

* Valable jusqu'au: 07 octobre 2008

01 Cardiopril, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52989** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SPIRAPRILI HYDROCHLORIDUM 6 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen: 01 019 14 Tabletten B
027 98 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Cardura CR 4 mg, Tabletten**02 Cardura CR 8 mg, Tabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54617** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DOXAZOSINUM 4 mg ut DOXAZOSINI MESILAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 DOXAZOSINUM 8 mg ut DOXAZOSINI MESILAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hypertonie

Packungen: 01 011 28 Tabletten B
038 98 Tabletten B
02 046 28 Tabletten B
054 98 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.09.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Caverject 20 ug, Injektionspräparat**02 Caverject 10 ug, Injektionspräparat**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52510** Abgabekategorie: **A** Index: 05.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ALPROSTADILUM 20 ug, LACTOSUM MONOHYDRICUM, NATRII CITRAS, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 8.4 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ALPROSTADILUM 10 ug, LACTOSUM MONOHYDRICUM, NATRII CITRAS, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 8.4 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Erektile Dysfunktion

Packungen: 01 Stechampulle steriles Pulver mit Solvensspritze
104 1 + 1 Ampullenpaar(e) A
02 Stechampulle steriles Pulver mit Solvensspritze
082 1 + 1 Ampullenpaar(e) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Caverject DC 10, Injektionspräparat

02 Caverject DC 20, Injektionspräparat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55674** Abgabekategorie: **A** Index: 05.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ALPROSTADILUM 10 ug, ALFADEXUM, LACTOSUM ANHYDRICUM, NATRII CITRAS, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 4.45 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL, corresp. ALPROSTADILUM 20 ug/mL in SOLUTIONE recenter RECONSTITUTA.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ALPROSTADILUM 20 ug, ALFADEXUM, LACTOSUM ANHYDRICUM, NATRII CITRAS, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 4.45 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL, corresp. ALPROSTADILUM 40 ug/mL in SOLUTIONE recenter RECONSTITUTA.

Anwendung: Erektile Dysfunktion

Packungen:	01 005	2 Spritze(n)	A
	02 007	2 Spritze(n)	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.03.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 05. März 2007

01 Ceclor 125 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension

02 Ceclor 250 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension

03 Ceclor 375 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **41720** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.3. 16.10.2003

Zusammensetzung: 01 CEACLORUM 125 mg, SACCHARUM 3 g, VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 127, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

02 CEACLORUM 250 mg, SACCHARUM 3 g, VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 127, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

03 CEACLORUM 375 mg, SACCHARUM 3 g, VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 127, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 026	100 mL	A
	02 050	100 mL	A
	03 077	100 mL	A

* Gültig bis: 15. Oktober 2008

01 Ceclor Retard 375 mg, Filmtabletten**02 Ceclor Retard 500 mg, Filmtabletten****03 Ceclor Retard 750 mg, Filmtabletten**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **52179** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.3. 16.10.2003

Zusammensetzung: 01 CEACLORUM 375 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 02 CEACLORUM 500 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 03 CEACLORUM 750 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 017	16 Filmtabletten	A
	025	20 Filmtabletten	A
	033	100 Filmtabletten	A
	02 041	16 Filmtabletten	A
	068	20 Filmtabletten	A
	076	100 Filmtabletten	A
	03 092	20 Filmtabletten	A
	106	100 Filmtabletten	A

* Gültig bis: 15. Oktober 2008

01 Celebrex 100 mg, Kapseln**02 Celebrex 200 mg, Kapseln**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54994** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CELECOXIBUM 100 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 02 CELECOXIBUM 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: selektiver COX-2 Hemmer

Packungen:	01 028	30 Kapseln	B
	02 044	30 Kapseln	B
	052	100 Kapseln	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil))

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 China Kirin Ginseng Extrakt, Kapseln

Panax Import, Bergtalweg 2A, 9500 Wil

Zul.-Nr.: **46013** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 GINSENG EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 220 mg corresp. GINSENOSEIDEA 22 mg, DER: 10-15:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Als Roborans

Packungen:	01 018	30 Kapseln	D
	026	60 Kapseln	D

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 China Kirin Ginseng Extrakt, Tonikum

Panax Import, Bergtalweg 2A, 9500 Wil

Zul.-Nr.: **54578** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 GINSENG EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 0.83 mL, DER: 1–1.2:1, VINUM MERIDIANUM DULCE q.s. ad SOLUTIONEM pro 15 mL corresp. ETHANOLUM 14 % V/V.

Anwendung: Als Roborans

Packung: 01 016 300 mL D

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 China Kirin Ginseng Extrakt, Tropfen

Panax Import, Bergtalweg 2A, 9500 Wil

Zul.-Nr.: **46520** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 GINSENG EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM corresp. GINSENOSEIDEA 35 mg, DER: 1–1.2:1, ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 30 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 12 % V/V.

Anwendung: Als Roborans

Packung: 01 017 50 mL D

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Cicatrex, Puder

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **24883** Abgabekategorie: **C** Index: 10.09.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 BACITRACINUM ZINCUM 250 U.I., NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, GLYCINUM 10 mg, CYSTINUM 2 mg, DL-THREONINUM 1 mg, MAYDIS AMYLUM q.s. ad PULVEREM pro 1 g.

Anwendung: Wundinfektionen

Packung: 01 027 15 g C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Cicatrex, Salbe

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **24884** Abgabekategorie: **C** Index: 10.09.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 BACITRACINUM ZINCUM 250 U.I., NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, GLYCINUM 10 mg, CYSTINUM 2 mg, DL-THREONINUM 1 mg, ALCOHOLES ADIPIIS LANAEE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Wundinfektionen

Packung: 01 015 15 g C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Ciprin 0,2 g, Infusionslösung**02 Ciprin 0,4 g, Infusionslösung**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 56029	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	27.10.2003
Zusammensetzung:	01 CIPROFLOXACINUM 200 mg, ACIDUM LACTICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 100 mL.		
	02 CIPROFLOXACINUM 400 mg, ACIDUM LACTICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 200 mL.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 002	1 x 100 mL Flasche(n)	A
	02 004	1 x 200 mL Flasche(n)	A
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Ciprin 250, Lacktabletten**02 Ciprin 500, Lacktabletten****03 Ciprin 750, Lacktabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 56028	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	27.10.2003
Zusammensetzung:	01 CIPROFLOXACINUM 250 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	02 CIPROFLOXACINUM 500 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	03 CIPROFLOXACINUM 750 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 001	10 Lacktabletten	A
	003	20 Lacktabletten	A
	02 005	10 Lacktabletten	A
	007	20 Lacktabletten	A
	009	100 Lacktabletten	A
	03 011	20 Lacktabletten	A
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Ciproxin HC, Ohrensuspension

Alcon Pharmaceuticals Ltd., Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 54807	Abgabekategorie: B	Index: 12.01.3.	16.10.2003
Zusammensetzung:	01 CIPROFLOXACINUM 2 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, HYDROCORTISONUM 10 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Otitis externa		
Packung:	01 015	10 mL	B
* Gültig bis:	15. Oktober 2008		

01 Cobantril, Kautabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **36199** Abgabekategorie: **D** Index: 08.05.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PYRANTELUM 250 mg ut PYRANTELI HYDROGENOEMBONAS, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Anthelmintikum

Packung: 01 016 3 Kautabletten D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.10.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cobantril, Suspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **36200** Abgabekategorie: **D** Index: 08.05.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PYRANTELUM 50 mg ut PYRANTELI HYDROGENOEMBONAS, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Anthelmintikum

Packung: 01 014 10 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.10.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Codipront cum Expectorans, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39593** Abgabekategorie: **B** Index: 03.03.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CODEINUM 30 mg ad RESINAM ADSORBATUM, GUAIFENESINUM 100 mg, PHENYLTOLOXAMINUM 10 mg ad RESINAM ADSORBATUM, COLOR.: E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Husten

Packungen: 01 017 10 Kapseln B

025 20 Kapseln B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.10.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Codipront cum Expectorans, Saft

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39594** Abgabekategorie: **B** Index: 03.03.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CODEINUM 11.0 mg ad RESINAM ADSORBATUM, GUAIFENESINUM 55 mg, PHENYLTOLOXAMINUM 3.6 mg ad RESINAM ADSORBATUM, THYMI EXTRACTUM LIQUIDUM 55 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 127, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Husten

Packung: 01 021 90 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.10.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Codipront, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34134** Abgabekategorie: **B** Index: 03.03.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CODEINUM 30 mg ad RESINAM ADSORBATUM, PHENYLTOLOXAMINUM 10 mg ad RESINAM ADSORBATUM, COLOR.: E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Husten

Packungen:	01 014	10 Kapseln	B
	022	20 Kapseln	B
	030	60 Kapseln	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.10.1998 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Codipront, Saft

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34135** Abgabekategorie: **B** Index: 03.03.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CODEINUM 11.0 mg ad RESINAM ADSORBATUM, PHENYLTOLOXAMINUM 3.6 mg ad RESINAM ADSORBATUM, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 127, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Husten

Packung:	01 010	90 mL	B
----------	--------	-------	---

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.10.1998 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Coldistop, Nasenöl

* Proreo Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **38189** Abgabekategorie: **D** Index: 12.02.4. 10.10.2003

Zusammensetzung: 01 RETINOLI PALMITAS 15'000 U.I., alfa-TOCOPHEROLI ACETAS 20 mg, LIMONIS AETHEROLEUM, AURANTII DULCIS FLAVEDINIS AETHEROLEUM, TERPINOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Befeuchtung trockener Nasenschleimhaut, zur Säuberung der Nasenhöhlen, bei Krusten

Packung:	01 018	10 mL	D
----------	--------	-------	---

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.03.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Colestid, Granulat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **40855** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 COLESTIPOLI HYDROCHLORIDUM 5 g, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro 5.01 g.
 Anwendung: Senkung des Blutcholesterins
 Packungen: 01 017 50 x 5 g B
 025 500 g B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Collunosol N, collutoire spray

Sanofi SA/Sanofi AG, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° AMM: **29466** Catégorie de remise: **D** Index: 12.03.3. 30.10.2003

Composition: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 1 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 2 mg, GLYCEROLUM, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 5 % V/V.
 Indication: Affections bucco-pharyngées
 Conditionnement: 01 033 50 mL D
 * Valable jusqu'au: 29 octobre 2008

01 Corsodyl, Gel

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **39591** Abgabekategorie: **D** Index: 12.03.3. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 10 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.
 Anwendung: Mund- und Rachendesinfiziens
 Packung: 01 014 50 g D
 * Gültig bis: 26. Oktober 2008

01 Corsodyl, Mundwasser

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **40118** Abgabekategorie: **D** Index: 12.03.3. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 2 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 7 % V/V.
 Anwendung: Mund- und Rachendesinfiziens
 Packung: 01 020 300 mL D
 * Gültig bis: 26. Oktober 2008

01 Corvert, Infusionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53862** Abgabekategorie: **A** Index: 02.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 IBUTILIDUM 0.87 mg ut IBUTILIDI FUMARAS 1 mg, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Antiarrhythmikum

Packung: 01 Ampulle à 0,87 mg / 10 ml

012 1 Stechampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Cyclacur, Dragées

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **37987** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.6. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 I): ESTRADIOLI VALERAS 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, II): ESTRADIOLI VALERAS 2 mg, NORGESTRELUM 0.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Zyklusstörungen, Perimenopausensyndrom, hormonelle Ausfallerscheinung

Packungen: 01 018 1 x 21 Dragées B

026 3 x 21 Dragées B

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Cyklokapron, Brausetabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52660** Abgabekategorie: **B** Index: 06.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM TRANEXAMICUM 1000 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antifibrinolytikum, Haemostatikum

Packung: 01 017 1 x 16 Brausetabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.03.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Cyklokapron, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **33741** Abgabekategorie: **B** Index: 06.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM TRANEXAMICUM 500 mg, VANILLINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antifibrinolytikum, Haemostatikum

Packung: 01 049 30 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.03.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Cyklokapron, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **33740** Abgabekategorie: **B** Index: 06.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM TRANEXAMICUM 100 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Antifibrinolytikum, Haemostatikum

Packung: 01 Ampullen

034 10 à 5 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.03.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Cytosar 100 mg, Injektionspräparat

02 Cytosar 500 mg, Injektionspräparat

03 Cytosar 1 g, Injektionspräparat

04 Cytosar 2 g, Injektionspräparat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **36372** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CYTARABINUM 100 mg pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 45 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CYTARABINUM 500 mg pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 90 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CYTARABINUM 1 g pro VITRO.

04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CYTARABINUM 2 g pro VITRO.

Anwendung: Leukämien

Packungen: 01 mit Lösungsmittel

028 1 Stechampulle(n) A

02 mit Lösungsmittel

036 1 Stechampulle(n) A

03 ohne Lösungsmittel

044 1 Stechampulle(n) A

04 ohne Lösungsmittel

052 1 Stechampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cytosar Solution 100mg/5ml, Fertiglösung
02 Cytosar Solution 500mg/25ml, Fertiglösung
03 Cytosar Solution 1000mg/10ml, Fertiglösung
04 Cytosar Solution 2000mg/20ml, Fertiglösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54845** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CYTARABINUM 100 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.
 02 CYTARABINUM 500 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 25 mL.
 03 CYTARABINUM 1'000 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.
 04 CYTARABINUM 2'000 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 20 mL.

Anwendung: Leukämien

Packungen: 01 014 1 Stechampulle(n) A
 02 022 1 Stechampulle(n) A
 03 030 1 Stechampulle(n) A
 04 049 1 Stechampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Cytotec, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **46945** Abgabekategorie: **B** Index: 04.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 MISOPROSTOLUM 200 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Ulcus duodeni und Ulcus ventriculi

Packungen: 01 034 30 Tabletten B
 042 100 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.10.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

02 Dalacin C 150 mg, Kapseln

03 Dalacin C 300 mg, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **35438** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.92 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 CLINDAMYCINUM 150 mg ut CLINDAMYCINI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 03 CLINDAMYCINUM 300 mg ut CLINDAMYCINI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 02 025 16 Kapseln A
 03 041 16 Kapseln A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Dalacin C 75 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Lösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **37905** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.92 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CLINDAMYCINUM 75 mg ut CLINDAMYCINI-2 PALMITATIS HYDROCHLORIDUM, AROMATICA, SACCHARUM 1.825 g, CONSERV.: E 214, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SOLUTIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 01 011 80 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung ZulassungsinhaberIn) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Dalacin C Phosphat 300 mg, Injektionslösung

02 Dalacin C Phosphat 600 mg, Injektionslösung

03 Dalacin C Phosphat 900 mg, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **38978** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.92 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CLINDAMYCINUM 300 mg ut CLINDAMYCINI PHOSPHAS, NATRII EDETAS, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 18 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

02 CLINDAMYCINUM 600 mg ut CLINDAMYCINI PHOSPHAS, NATRII EDETAS, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 36 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.

03 CLINDAMYCINUM 900 mg ut CLINDAMYCINI PHOSPHAS, NATRII EDETAS, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 54 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 6 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 012 3 x 2 mL A

020 25 x 2 mL A

02 039 3 x 4 mL A

047 25 x 4 mL A

03 063 6 x 6 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung ZulassungsinhaberIn) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Dalacin T, Emulsion

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **48006** Abgabekategorie: **B** Index: 10.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CLINDAMYCINUM 10 mg ut CLINDAMYCINI PHOSPHAS, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Anwendung: Akne vulgaris

Packungen: 01 027 30 mL B

035 60 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung ZulassungsinhaberIn) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Dalacin T, topische Lösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **44926** Abgabekategorie: **B** Index: 10.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CLINDAMYCINUM 10 mg ut CLINDAMYCINI PHOSPHAS, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Acne vulgaris

Packungen: 01 059 30 mL B
067 60 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Dalacin V 2%, Vaginalcreme

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52119** Abgabekategorie: **B** Index: 09.03.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CLINDAMYCINUM 20 mg ut CLINDAMYCINI PHOSPHAS, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bakterielle Vaginosen

Packungen: 01 Mit 7 Applikatoren
014 40 g B
01 Mit 3 Applikatoren
022 20 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.01.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Demetrin 10, Tabletten**03 Demetrin 20, Tabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39416** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.1. 27.10.2003Zusammensetzung: 01 PRAZEPAMUM 10 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
03 PRAZEPAMUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Tranquilizer

Packungen: 01 018 20 Tabletten B
026 50 Tabletten B
03 050 20 Tabletten B
069 50 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Depo-Medrol 40 mg/mL, Injektionssuspension i.m.

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **25915** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.23 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 METHYLPREDNISOLONI ACETAS 40 mg, MACROGOLUM 3350, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: N-MYRISTYL-gamma-PICOLINII CHLORIDUM 0.2 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Parenterale und lokale Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 02 011 1 x 1 mL Stechampulle(n) B
 038 1 x 2 mL Stechampulle(n) B
 046 1 x 5 mL Stechampulle(n) B
 062 1 x 2 mL Einwegspritze(n) B
 070 25 x 1 mL Stechampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Depo-Medrol Lidocaine 40 mg/mL, Injektionssuspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **38546** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.23 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 METHYLPREDNISOLONI ACETAS 40 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, MACROGOLUM 3350, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 8.7 mg, N-MYRISTYL-gamma-PICOLINII CHLORIDUM 0.19 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokale Glukokortikoid-Therapie

Packungen: 01 015 1 x 1 mL Stechampulle(n) B
 023 1 x 2 mL Stechampulle(n) B
 031 25 x 1 mL Stechampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Depo-Provera 150, Injektionssuspension (50 mg/ml)

02 Depo-Provera 150, Injektionssuspension (150 mg/ml)

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **30774** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 50 mg, POLYSORBATUM 80, MACROGOLUM 3350, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 216 0.14 mg, E 218 1.3 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.
 02 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 150 mg, POLYSORBATUM 80, MACROGOLUM 3350, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 216 0.15 mg, E 218 1.35 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Parenterales Kontrazeptivum (Dreimonatsspritze)

Packungen: 01 019 1 x 3 ml Stechampulle(n) B
 02 027 1 x 1 ml Einwegspritze(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

03 Deponit 5, Pflaster**04 Deponit 10, Pflaster**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45986** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003Zusammensetzung: 03 GLYCEROLI TRINITRAS 18.7 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 9 cm² cum LIBERATIONE 5 mg/24 h.04 GLYCEROLI TRINITRAS 37.4 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 18 cm² cum LIBERATIONE 10 mg/24 h.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen:	03 071	10 Pflaster	B
	098	30 Pflaster	B
	101	100 Pflaster	B
	04 128	10 Pflaster	B
	136	30 Pflaster	B
	144	100 Pflaster	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Detrusitol 1 mg, Filmtabletten**02 Detrusitol 2 mg, Filmtabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54476** Abgabekategorie: **B** Index: 05.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TOLTERODINI-L-TARTRAS 1 mg corresp. TOLTERODINUM 0.685 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 TOLTERODINI-L-TARTRAS 2 mg corresp. TOLTERODINUM 1.37 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Behandlung der hyperaktiven Blase

* Packungen:	01 019	56 Filmtabletten	B
	02 027	56 Filmtabletten	B
	043	14 Filmtabletten	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil) (Verzicht auf Packungsgrösse 500 Filmtabletten)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Detrusitol SR 2 mg, Retard-Kapseln

02 Detrusitol SR 4 mg, Retard-Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55581** Abgabekategorie: **B** Index: 05.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TOLTERODINI-L-TARTRAS 2 mg corresp. TOLTERODINUM 1.37 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 TOLTERODINI-L-TARTRAS 4 mg corresp. TOLTERODINUM 2.74 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Behandlung der hyperaktiven Blase

Packungen:	01 002	28 Kapseln	B
	02 004	7 Kapseln	B
	006	28 Kapseln	B
	008	280 Kapseln	B
	010	14 Kapseln	B
	012	56 Kapseln	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Diabiformin, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **36416** Abgabekategorie: **B** Index: 07.06.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CHLORPROPAMIDUM 125 mg, METFORMINI HYDROCHLORIDUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Insulinunabhängiger Diabetes mellitus (Typ II-Diabetes) bei Versagen der alleinigen Diät

Packungen:	01 017	30 Tabletten	B
	025	100 Tabletten	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Diflucan 50 mg, Kapseln
02 Diflucan 150 mg, Kapseln
03 Diflucan 200 mg, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **49503** Abgabekategorie: **B** Index: 08.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 FLUCONAZOLUM 50 mg, COLOR.: E 131, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 02 FLUCONAZOLUM 150 mg, COLOR.: E 131, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 03 FLUCONAZOLUM 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen:	01 067	7 Kapseln	B
	075	28 Kapseln	B
	105	500 Kapseln	B
	02 032	1 Kapseln	B
	091	4 Kapseln	B
	113	500 Kapseln	B
	03 040	2 Kapseln	B
	083	7 Kapseln	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.08.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Diflucan, Infusionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **50349** Abgabekategorie: **B** Index: 08.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 FLUCONAZOLUM 2 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen:	01 039	100 mL	B
	047	200 mL	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.09.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Diflucan, Pulver zur Herstellung einer Suspension
02 Diflucan forte, Pulver zur Herstellung einer Suspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51601** Abgabekategorie: **B** Index: 08.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 FLUCONAZOLUM 50 mg, SACCHARUM 2.88 g, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

02 FLUCONAZOLUM 200 mg, SACCHARUM 2.73 g, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen:	01 017	35 mL	B
	02 025	35 mL	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.12.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Dilzem 25 mg, Injektionspräparat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **48079** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: DILTIAZEMUM 25 mg, MANNITOLUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 5 mL.

Anwendung: Calciumantagonist

Packung: 02 024 5 Ampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Dilzem 90 retard, Filmtabletten

02 Dilzem 120 retard, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **46269** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 90 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 120 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Calciumantagonist

Packungen: 01 020 100 Filmtabletten B

039 20 Filmtabletten B

02 047 30 Tabletten B

055 100 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Dilzem RR, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **49577** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 180 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Calciumantagonist

Packungen: 01 028 30 Filmtabletten B

036 100 Filmtabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Dilzem 180 Uno, Retard-Kapseln**03 Dilzem 240 Uno, Retard-Kapseln**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52315	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 02 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 180 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

03 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 240 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Calciumantagonist

Packungen: 03 034 30 Retardkapseln B

042 100 Retardkapseln B

Bemerkungen: Dilzem 180 Uno, Retard-Kapseln = nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Dilzem, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 44493	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 60 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Calciumantagonist

Packungen: 01 012 50 Tabletten B

020 100 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Dostinex, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51756	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 CABERGOLINUM 0.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Hyperprolaktinämische Störungen, medizinisch indizierte Laktationshemmung

Packungen: 01 010 2 Tabletten B

029 8 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Dramamine compositum, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34374** Abgabekategorie: **D** Index: 01.09.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DIMENHYDRINATUM 50 mg, COFFEINUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiemetikum

Packungen: 01 015 10 Tabletten D
023 20 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Dramamine, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **16107** Abgabekategorie: **D** Index: 01.09.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DIMENHYDRINATUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiemetikum

Packungen: 01 018 10 Tabletten D
026 20 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Echinadoron Lutschtabletten, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Stollenrain 11, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **53530** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 09.10.2003

Zusammensetzung: 01 ECHINACEAE ANGUSTIFOLIAE PLANTA TOTA RECENS 75 mg, CALENDULAE HERBA RECENS 100 mg, MATRICARIAE FLOS 10 mg, SACCHARUM, EUCALYPTI AETHEROLEUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Entzündungen im Hals und Anfälligkeit gegen Erkältungskrankheiten

Packung: 01 028 30 Tabletten D

* Gültig bis: 08. Oktober 2008

01 Echinapur, Tropfen

Alpinamed AG, Alte Landstrasse 11, 9306 Freidorf

Zul.-Nr.: **52113** Abgabekategorie: **D** Index: 03.99.0. 01.10.2003

Zusammensetzung: 01 ECHINACEAE PURPUREAE HERBAE RECENTIS EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 0.9 mL, RATIO: 1:1.5–2.5, ECHINACEAE PURPUREAE RADICIS RECENTIS EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 0.1 mL, RATIO: 1:1.5–2.5, ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 65 % V/V.

Anwendung: Bei Erkältung

Packungen: 01 016 50 mL D
024 100 mL D

* Gültig bis: 30. September 2008

02 Edronax, Tabletten 4mg

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54159** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 REBOXETINUM 4 mg ut REBOXETINI METHANSULPHONAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Depressionen

Packungen: 02 013 30 Tabletten B
021 100 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Epanutin 50 mg, Kapseln**02 Epanutin 100 mg, Kapseln**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **15411** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PHENYTOINUM NATRICUM 50 mg, COLOR.: E 104, E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 PHENYTOINUM NATRICUM 100 mg, COLOR.: E 104, E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiepilepticum, Antiarrhythmicum

Packungen: 01 015 100 Kapseln B
02 023 100 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.03.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Epanutin parenteral, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **29285** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PHENYTOINUM NATRICUM 250 mg, ETHANOLUM, PROPYLENGLYCOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Antiepilepticum, Antiarrhythmicum

Packung: 01 012 5 x 5 mL Ampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.03.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

02 Epanutin, Suspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **21029** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 PHENYTOINUM 30 mg, ETHYLVANILLINUM, VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 110, E 122, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Antiepilepticum, Antiarrhythmicum

Packung: 02 025 125 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.03.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Ephynal, Injektionslösung

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: **10991** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.3. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 alfa-TOCOPHEROLI ACETAS 100 mg, PEG-36 CASTOR OIL 84 mg, GLYCEROLUM, CONSERV.: PHENOLUM 10 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Vitamin E-Präparat

Packung: 01 Ampullen

021 6x2 mL B

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

02 Estracyt 300 mg, Injektionspräparat i.v.

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **35811** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ESTRAMUSTINI PHOSPHAS 300 mg, MEGLUMINUM, MANNITOLUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 8 mL.

Anwendung: Prostata-Karzinom

Packung: 02 036 10 Ampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Estracyt, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39259** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ESTRAMUSTINI PHOSPHAS 140 mg ut ESTRAMUSTINI PHOSPHAS DINATRICUS, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 028 40 Kapseln A

036 100 Kapseln A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Estradurin 80 mg, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **24621** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.2. 27.10.2003Zusammensetzung: 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: POLYESTRADIOLI PHOSPHAS 80 mg, MEPIVACAINI HYDRO-
CHLORIDUM 5 mg, NICOTINAMIDUM, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, NATRII HYDROXI-
DUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 2 mL.

Anwendung: Hochdosierte Oestrogen-Therapie

Packungen:	02 049	1 Ampulle(n)	B
	057	5 Ampulle(n)	B
	065	10 Ampulle(n)	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungs-
inhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Estragest TTS, transdermale Pflaster

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54679** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.6. 30.10.2003Zusammensetzung: 01 NORETHISTERONI ACETAS 15 mg, ESTRADIOLUM 5 mg ut ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM
5.17 mg, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE 10 cm², cum LIBERATIONE 125/25 ug/24 h.

Anwendung: Oestrogen-Gestagen Substitutionstherapie nach der Menopause

Packungen:	01 017	8 Pflaster	B
	025	24 Pflaster	B

* Gültig bis: 29. Oktober 2008

01 Estramon TTS 25, Transdermales therapeutisches System**02 Estramon TTS 50, Transdermales therapeutisches System****03 Estramon TTS 100, Transdermales therapeutisches System**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **54425** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.2. 28.10.2003Zusammensetzung: 01 ESTRADIOLUM 2 mg ut ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM
pro 10 cm² cum LIBERATIONE 25 ug/24 h.02 ESTRADIOLUM 4 mg ut ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM
pro 20 cm² cum LIBERATIONE 50 ug/24 h.03 ESTRADIOLUM 8 mg ut ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM
pro 40 cm² cum LIBERATIONE 100 ug/24 h.

Anwendung: Oestrogen-Substitutionstherapie

Packungen:	01 015	8 Pflaster	B
	023	24 Pflaster	B
	02 031	8 Pflaster	B
	058	24 Pflaster	B
	03 066	8 Pflaster	B
	074	24 Pflaster	B

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Estring, Vaginalring

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52275** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 2 mg corresp. 7.5 ug/24 h, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: Lokale Oestrogensubstitutionstherapie nach der Menopause

Packung: 01 Vaginalring
016 1 Stück B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Etoposide Pharmacia, Cytosafe Stechampullen

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53639** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ETOPOSIDUM 100 mg, MACROGOLUM 300, ACIDUM CITRICUM, POLYSORBATUM 80, ETHANOLUM 1.13 g ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packung: 01 046 10 x 5 mL Stechampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

03 Euphyllin retard N, Filmtabletten

ALTANA Pharma AG, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: **39694** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.1. 17.10.2003

Zusammensetzung: 03 THEOPHYLLINUM 250 mg, SACCHARINUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bronchospasmolytikum

Packung: 03 069 50 Filmtabletten B

* Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.7.2002

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Euphyllin, Injektionslösung 240 mg i.v.

ALTANA Pharma AG, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: **18056** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.1. 20.10.2003

Zusammensetzung: 01 THEOPHYLLINUM MONOHYDRICUM 193.2 mg, ETHYLENDIAMINUM 46.8 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Bronchospasmolytikum

Packung: 01 011 5 x 10 mL Ampulle(n) B

* Gültig bis: 19. Oktober 2008

01 Euproctol, pomata

Sanopharm SA, Vicolo dei Ciossi 8, 6648 Minusio

N° AMM: **10646** Catégorie de remise: **D** Index: 02.09.1. 17.10.2003

Composizione: 01 RESORCINOLUM 40 mg, EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, LEVOMENTHOLUM 2 mg, MACROGOLUM 400, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indicazione: cura locale delle emorroidi

Confezione: 01 014 30 g D

* Valevole fino al: 16 ottobre 2008

01 Famvir 250 mg, Filmtabletten**02 Famvir 125 mg, Filmtabletten****03 Famvir 500 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **52693** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 14.10.2003Zusammensetzung: 01 FAMCICLOVIRUM 250 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 FAMCICLOVIRUM 125 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
03 FAMCICLOVIRUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Herpesinfektionen

Packungen: 01 039 15 Filmtabletten A
02 012 10 Filmtabletten A
03 047 14 Filmtabletten A
055 30 Filmtabletten A
063 21 Filmtabletten A

* Gültig bis: 13. Oktober 2008

01 Farlutal 100 mikronisiert, Tabletten**02 Farlutal 200 mikronisiert, Tabletten****03 Farlutal 250 mikronisiert, Tabletten****04 Farlutal 500 mikronisiert, Tabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **44307** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.2. 27.10.2003Zusammensetzung: 01 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
03 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 250 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
04 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Gestagenbehandlung bei bestimmten Karzinomen; Tumorkachexie

Packungen: 01 022 100 Tabletten B
02 030 50 Tabletten B
03 049 40 Tabletten B
04 057 20 Tabletten B
065 60 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Farlutal Depot 500, Injektionslösung

02 Farlutal Depot 1000, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **42739** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 500 mg, MACROGOLUM 4000, POLYSORBATUM 80, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 216, E 218 5.5 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.

02 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 1 g, MACROGOLUM 4000, POLYSORBATUM 80, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 216, E 218 11 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Gestagenbehandlung bei bestimmten Karzinomen

Packungen: 01 030 3 Ampulle(n) B

02 057 1 Ampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Farlutal Trinkampullen, Suspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **50442** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 500 mg, SACCHARUM 2.5 g, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 214, E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro DOSI.

Anwendung: Gestagenbehandlung bei bestimmten Karzinomen; Tumorkachexie

Packungen: 01 039 30 Trinkampulle(n) B

047 2 x 30 Trinkampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Farmorubicin RD 10 mg, Injektionspräparat**02 Farmorubicin RD 20 mg, Injektionspräparat****03 Farmorubicin RD 50 mg, Injektionspräparat**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50359	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.10.2003
Zusammensetzung:	01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPIRUBICINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM, CONSERV.: E 218 2 mg, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDI SOLUTIO 9 g/L 5 mL.		
	02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPIRUBICINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM, CONSERV.: E 218 4 mg, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDI SOLUTIO 9 g/L 10 mL.		
	03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPIRUBICINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM, CONSERV.: E 218 10 mg, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDI SOLUTIO 9 g/L 25 mL.		
Anwendung:	Cytostaticum		
Packungen:	01 018	1 Stechampulle(n)	A
	02 026	1 Stechampulle(n)	A
	03 034	2 Stechampulle(n)	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Farmorubicin Solution 10 mg, Injektionslösung**02 Farmorubicin Solution 20 mg, Injektionslösung****03 Farmorubicin Solution 50 mg, Injektionslösung**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51579	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.10.2003
Zusammensetzung:	01 EPIRUBICINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.		
	02 EPIRUBICINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.		
	03 EPIRUBICINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 25 mL.		
Anwendung:	Cytostaticum		
Packungen:	01 Glasampullen		
	011	1 x 5 mL Ampulle(n)	A
	01 Cytosafe-Steckampullen		
	062	1 x 5 mL Ampulle(n)	A
	02 Glasampullen		
	038	1 x 10 mL Ampulle(n)	A
	02 Cytosafe-Steckampullen		
	070	1 x 10 mL Ampulle(n)	A
	03 Glasampullen		
	046	2 x 25 mL Ampulle(n)	A
	03 Cytosafe-Steckampullen		
	089	2 x 25 mL Ampulle(n)	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

02 Fasigyn, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **36345** Abgabekategorie: **B** Index: 08.04.3. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 TINIDAZOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Anwendung: Infektionen durch Trichomonaden, Lamblien, Amoeben und Anaerobier
 Packung: 02 020 4 Tabletten B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.10.2000 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Felden Tabs, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45452** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PIROXICAMUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Anwendung: Antirheumaticum, Antiphlogisticum
 Packungen: 01 034 10 Tabletten B
 042 30 Tabletten B
 050 100 Tabletten B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.10.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Felden lingual, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52064** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PIROXICAMUM 20 mg, ASPARTAMUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Anwendung: Antirheumaticum, Antiphlogisticum
 Packungen: 01 015 5 Tabletten B
 023 10 Tabletten B
 031 30 Tabletten B
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.11.1999 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Felden, Gel

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **48305** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.4. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PIROXICAMUM 5 mg, PROPYLENGLYCOLUM, ETHANOLUM, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.
 Anwendung: Kutanes Antirheumaticum
 Packungen: 01 016 30 g C
 024 60 g C
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.11.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Felden, Suppositorien

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **44633** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PIROXICAMUM 20 mg, ANTIOX.: E 310, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Antirheumaticum, Antiphlogisticum

Packungen: 01 019 10 Suppositorien B
027 30 Suppositorien B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Fermento duodenal, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **37052** Abgabekategorie: **D** Index: 04.05.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 PANCREATIS PULVIS corresp. LIPASUM 15'000 U. Ph. Eur. et AMYLASUM 12'000 U. Ph. Eur. et PROTEASUM 800 U. Ph. Eur., DIMETICONUM-1000/SILICII DIOXIDUM (25:1) 41.7 mg, ETHYL-VANILLINUM, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Verdauungsstörungen

Packung: 02 027 50 Kapseln D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.12.2001 (Änderung ZulassungsinhaberIn) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Ferrosanol duodenal, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **36527** Abgabekategorie: **C** Index: 06.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 FERRUM 100 mg ut FERROSI GLYCINATIS SULFAS, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel

Packung: 02 013 50 Kapseln C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung ZulassungsinhaberIn) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Fibrolan, Salbe

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **28557** Abgabekategorie: **B** Index: 10.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 FIBRINOLYSINUM 1 U., DESOXYRIBONUCLEASUM 666 U., EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Enzymatische Wundreinigung

Packung: 02 027 30 g B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.09.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

198	2 x 0.2 mL	B
279	100 x 10 x 0.2 mL	B
04 Fertigspritzen		
031	10 x 0.2 mL	B
201	2 x 0.2 mL	B
287	100 x 10 x 0.2 mL	B
06 Mehrfach-Stechampulle		
120	1 x 4 mL	B
07 Fertigspritzen		
139	10 x 0.3 mL	B
228	2 x 0.3 mL	B
08 Fertigspritzen		
147	5 x 0.4 mL	B
08 Fertigspritzen		
236	2 x 0.4 mL	B
09 Fertigspritzen		
155	5 x 0.5 mL	B
244	2 x 0.5 mL	B
10 Fertigspritzen		
163	5 x 0.6 mL	B
252	2 x 0.6 mL	B
11 Fertigspritzen		
171	5 x 0.72 mL	B
260	2 x 0.75 mL	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 13.01.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Franzbranntwein Klosterfrau mit Menthol, Alkoholat

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8026 Zürich

Zul.-Nr.: **41689** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 DEXTROCAMPORA 190 mg, LEVOMENTHOLUM 910 mg, THYMOLUM 130 mg, AROMATICA: IUNIPERI AETHEROLEUM, LIMONIS AETHEROLEUM, PICEAE AETHEROLEUM, MYRISTICAE AETHEROLEUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 100 mL.

Anwendung: Einreibemittel bei Muskelschmerzen

Packung: 01 013 130 mL D

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Freedox, Sterile Lösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53076** Abgabekategorie: **A** Index: 01.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TIRILAZADI MESILAS 1.5 mg, ACIDUM CITRICUM, NATRII CITRAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Subarachnoidalblutungen

Packung: 01 150 mg
033 1 Ampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung ZulassungsinhaberIn) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Galamila, Salbe

Semomed AG, Spalenring 150, 4055 Basel

Zul.-Nr.: **20033** Abgabekategorie: **D** Index: 10.06.0. 24.10.2003

Zusammensetzung: 01 DEXPANTHENOLUM 50 mg, CHLORHEXIDINI DIHYDROCHLORIDUM 2.5 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Wundsalbe, Mastitisprophylaxe

Packung: 01 045 40 g D

* Gültig bis: 23. Oktober 2008

01 Galamila, Spray

Semomed AG, Spalenring 150, 4055 Basel

Zul.-Nr.: **37439** Abgabekategorie: **D** Index: 10.06.0. 24.10.2003

Zusammensetzung: 01 DEXPANTHENOLUM 73.3 mg, CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 3.6 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Mastitisprophylaxe

Packung: 01 037 60 mL D

* Gültig bis: 23. Oktober 2008

01 Gastrosil retard, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45762** Abgabekategorie: **B** Index: 04.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 METOCLOPRAMIDI HYDROCHLORIDUM 30 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Störungen der Magen-Darm-Motorik

Packungen: 01 025 20 Kapseln B
033 50 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung ZulassungsinhaberIn) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Gastrosil, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 46419	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 METOCLOPRAMIDI HYDROCHLORIDUM 10 mg, NATRII CHLORIDUM, NATRII CITRAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Störungen der Magen-Darm-Motorik

Packung: 01 014 5 Ampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Gastrosil, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 45706	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 METOCLOPRAMIDI HYDROCHLORIDUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Störungen der Magen-Darm-Motorik

Packungen: 01 028 20 Tabletten B

036 50 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Gastrosil, Tropfen

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 45707	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 METOCLOPRAMIDI HYDROCHLORIDUM 5.67 mg, SORBITOLUM, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 17 GUTTAE.

Anwendung: Störungen der Magen-Darm-Motorik

Packungen: 01 032 100 mL B

040 30 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Gelusil-Lac, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 30190	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 ALUMINII MAGNESII SILICAS POLYHYDRICUS 500 mg, LACTIS PULVIS 300 mg, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antacidum

Packung: 01 017 40 Tabletten D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Genotropin 12mg Genotropin Pen12/GenotropinMixer, Injektionspräparat

03 Genotropin 5mg Genotropin Pen5/GenotropinMixer, Injektionspräparat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **50823** Abgabekategorie: **A** Index: 07.03.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 12 mg corresp. 36 U.I., GLYCINUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, CONSERV.: METACRESOLUM 3 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL pro VASE.

03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 5 mg corresp. 16 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: CONSERV.: METACRESOLUM 3 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL pro VASE.

Anwendung: Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs b. Turner-Syndrom, chron. Niereninsuff., PWS; Wachstumshormonmangel b. Erw.; SGA

Packungen: 02 Mittels Inj.gerät Genotropin Pen12/KabiMixer verabreicht
 105 1 x 12 mg Ampulle(n) A
 03 Mittels Inj.gerät Genotropin Pen5/KabiMixer verabreicht
 113 5 x 5 mg Ampulle(n) A
 121 1 x 5 mg Ampulle(n) A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

02 Gevilon 450 mg, Filmtabletten

04 Gevilon Uno, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **46927** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 GEMFIBROZILUM 450 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 04 GEMFIBROZILUM 900 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Fettstoffwechselstörungen

Packungen: 02 052 50 Filmtabletten B
 060 100 Filmtabletten B
 04 079 20 Filmtabletten B
 080 50 Filmtabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Glibenese, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **38067** Abgabekategorie: **B** Index: 07.06.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 GLIPIZIDUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Insulinunabhängiger Diabetes mellitus (Typ II-Diabetes) bei Versagen der alleinigen Diät

Packungen: 01 028 30 Tabletten B
 036 100 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.11.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Gyno-Trosyd, Vaginalovulum

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45605** Abgabekategorie: **B** Index: 09.03.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TIOCONAZOLUM 300 mg, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS pro OVULO.

Anwendung: Vaginalmykosen

Packung: 01 019 1 Vaginalzäpfchen B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.04.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Halcion 0.25 mg, Tabletten

03 Halcion 0.125 mg, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **41314** Abgabekategorie: **B** Index: 01.03.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TRIAZOLAMUM 0.25 mg, COLOR.: E 132, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 TRIAZOLAMUM 0.125 mg, COLOR.: E 127, E 132, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Hypnotikum

Packungen: 01 028 10 Tabletten B

01 Spitalpackung

117 100 Tabletten B

01 176 30 Tabletten B

03 125 30 Tabletten B

141 10 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.03.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Hall's Mentho-Lyptus sugarless, Pastillen

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52842** Abgabekategorie: **E** Index: 12.03.9. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 LEVOMENTHOLUM 5.7 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 2.9 mg, ISOMALT, ACESULFAMUM KALICUM, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Husten und Heiserkeit

Packung: 01 018 25 g E

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

02 Hextril, Lösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **32899** Abgabekategorien: **D, C** Index: 12.03.3. 27.10.2003Zusammensetzung: 02 HEXETIDINUM 100 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 122, EXCIPIENS ad SOLUTIO-
NEM pro 100 mL corresp. ETHANOLUM 5 % V/V.

Anwendung: Mund- und Rachendesinfiziens

Packungen: 02 072 200 mL D
080 400 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Hextril, Spray

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **37299** Abgabekategorie: **D** Index: 12.03.3. 27.10.2003Zusammensetzung: 02 HEXETIDINUM 2 mg, SACCHARINUM, GLYCEROLUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIO-
NEM pro 1 mL, SOLUTIO 40 mL et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM pro VASE.

Anwendung: Mund – und Rachendesinfiziens

Packung: 02 022 40 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Hextriletten, Lutschtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54560** Abgabekategorie: **D** Index: 12.03.3. 27.10.2003Zusammensetzung: 01 CETYLPYRIDINII CHLORIDUM 2.5 mg, ALCOHOL 2,4-DICHLOROBENZYLICUS 1.2 mg, LIDOCAI-
NI HYDROCHLORIDUM 1 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 104,
EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Entzündungen des Mund- und Rachenraumes

Packung: 01 028 24 Lutschtabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Hextrimint, Lutschtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **56254** Abgabekategorie: **D** Index: 12.03.3. 27.10.2003Zusammensetzung: 01 CETYLPYRIDINII CHLORIDUM 1.25 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 1 mg, LEVOMENTHO-
LUM 4 mg, SACCHARINUM, CYCLAMAS, COLOR.: METHYLTHIONINII CHLORIDUM, EXCIPIENS
pro COMPRESSO.

Anwendung: Entzündungen des Mund- und Rachenraums

Packungen: 01 001 30 Lutschtabletten D
003 50 Lutschtabletten D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.05.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 08. Mai 2008

01 Holle Holunder-Sirup

Morga AG, , 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: **38256** Abgabekategorie: **E** Index: 03.99.0. 01.10.2003

Zusammensetzung: 01 SAMBUCI FRUCTUS SUCCUS SPISSUS 1.8 g, SAMBUCI FLORIS EXTRACTUM 60 mg, LIMONIS SUCCUS CONCENTRATUS 0.6 g, MEL 0.9 g, SACCHARUM 9.1 g, AQUA 7.3 g ad SOLUTIONEM pro 15 mL.

Anwendung: Bei Husten, Erkältung

Packung: 01 017 380 mL E

* Gültig bis: 30. September 2008

01 Homéovox, comprimés homéopathiques

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° AMM: **50557** * Catégorie de remise: **D** Index: 20.01.0. 27.10.2003

Composition: 01 ACONITUM NAPELLUS C3, ARISAEMA TRIPHYLLUM C3, ATROPA BELLADONNA C6, BRYONIA CRETICA C3, EUSPONGIA OFFICINALIS C6, FERRI PHOSPHAS C6, HEPAR SULFURIS C6, KALII DICHROMAS C6 ana PARTES 125 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Enrouement

Conditionnement: 01 014 60 comprimés D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 27.11.2002 (changement de mode de remise)

Valable jusqu'au: 26 novembre 2007

01 Humatin, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **25229** Abgabekategorie: **B** Index: 08.01.7. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PAROMOMYCINUM 250 mg ut PAROMOMYCINI SULFAS, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Infektionen des Darmes

Packung: 01 010 16 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Hyperiforce comp., Tropfen

Bioforce AG, , 9325 Roggwil

Zul.-Nr.: **52496** Abgabekategorie: **C** Index: 01.04.2. 31.10.2003

Zusammensetzung: 02 HYPERICI HERBAE RECENTIS EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 592 mg, RATIO: 1:9, MELISSAE RECENTIS EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 182 mg, RATIO: 1:17, LUPULI RECENTIS EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 136 mg, RATIO: 1:12, ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 36 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 65 % V/V.

Anwendung: Bei Stimmungsinstabilität, innerer Unruhe

Packungen: 02 055 50 mL C

063 100 mL C

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Ichtho-Bad, flüssig

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: **30053** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.5. 29.10.2003

Zusammensetzung: 01 AMMONII BITUMINOSULFONAS DECOLORATUS 720 mg, DETERGENTIA, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Hautkrankheiten, rheumatische Erkrankungen

Packung: 01 052 130 g D

* Gültig bis: 28. Oktober 2008

01 Iso Mack Buccal, Spray

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **44147** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ISOSORBIDI DINITRAS 1.25 mg pro DOSI, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM, DOSES pro VASE 200.

Anwendung: Koronartherapeuticum

Packung: 01 200 Dosen
017 20 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Iso Mack Retard 20 mg, Kapseln**04 Iso Mack Retard 120 mg, Kapseln**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **40571** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ISOSORBIDI DINITRAS 20 mg, COLOR.: E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

04 ISOSORBIDI DINITRAS 120 mg, COLOR.: E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Koronartherapeuticum

Packungen: 01 019 20 Kapseln B
035 100 Kapseln B
04 124 20 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Isoket 5 mg, Tabletten
02 Isoket 10 mg, Tabletten
03 Isoket 20 mg, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **38470** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ISOSORBIDI DINITRAS 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 ISOSORBIDI DINITRAS 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 ISOSORBIDI DINITRAS 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen: 01 043 50 Tabletten B
 02 078 50 Tabletten B
 03 086 50 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

05 Isoket retard 80 mg, Tabletten
06 Isoket retard 20 mg, Tabletten
07 Isoket retard 40 mg, Tabletten
08 Isoket retard 60 mg, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **35797** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 05 ISOSORBIDI DINITRAS 80 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 06 ISOSORBIDI DINITRAS 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 07 ISOSORBIDI DINITRAS 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 08 ISOSORBIDI DINITRAS 60 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen: 05 238 50 Tabletten B
 246 100 Tabletten B
 06 254 50 Tabletten B
 262 100 Tabletten B
 07 289 50 Tabletten B
 297 100 Tabletten B
 08 319 50 Tabletten B
 327 100 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

02 Isoket retard, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45979** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 ISOSORBIDI DINITRAS 120 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen:	02 059	20 Kapseln	B
	067	50 Kapseln	B
	075	100 Kapseln	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Isoket, Infusionskonzentrat 0,1 %

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **41390** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ISOSORBIDI DINITRAS 1 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen:	01 018	10 x 10 mL	B
	034	1 x 100 mL	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.02.2002 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Isoket, Salbe

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **42776** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ISOSORBIDI DINITRAS 100 mg, CONSERV.: E 200, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packung:	01 025	50 g	B
----------	--------	------	---

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Isoket, Spray

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39387** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ISOSORBIDI DINITRAS 1.25 mg pro DOSI, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM, DOSES pro VASE 300.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packung:	01 026	15 mL	B
----------	--------	-------	---

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Isotonische Natriumchlorid-soluzione ACS Dobfar Info, soluzione per perfusione

ACS Dobfar Info SA, Casai, 7748 Campascio

N° AMM: **54669** Catégorie de remise: **B** Index: 05.03.2. 31.10.2003

Composizione:	01 NATRII CHLORIDI SOLUTIO INFUNDIBILIS 9 g/L.		
Indicazione:	Apporto parenterale di fluidi e di sodio		
Confezioni:	01 PVC		
	100	100 mL	B
	119	250 mL	B
	127	500 mL	B
	135	1000 mL	B
	01 Cryovac		
	143	100 mL	B
	151	250 mL	B
	178	500 mL	B
	186	1000 mL	B

* Valevole fino al: 30 ottobre 2008

01 Kernosan 26, Kräuter-Magentabletten

E. Kern AG, Hauptstrasse 23, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **09935** Abgabekategorie: **D** Index: 04.07.1. 01.10.2003

Zusammensetzung: 01 KAOLINUM PONDEROSUM 4.5 mg, CONDURANGO CORTEX 9 mg, MATRICARIAE FLOS 9 mg, MELISSAE FOLIUM 13.5 mg, MENYANTHIDIS FOLIUM 9 mg, CARVI FRUCTUS 9 mg, FOENICULI FRUCTUS 9 mg, CARDUI BENEDICTI HERBA 13.5 mg, CENTAURII HERBA 13.5 mg, MILLEFOLII HERBA 27 mg, TARAXACI HERBA 9 mg, THYMI HERBA 9 mg, URTICAE HERBA 27 mg, GENTIANAE RADIX 24 mg, LIQUIRITIAE RADIX 10.5 mg, CALAMI RHIZOMA 28.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Appetitlosigkeit

Packung: 01 010 180 Tabletten D

* Gültig bis: 30. September 2008

01 Kernosan Heidelberger Kräuterpulver

E. Kern AG, Hauptstrasse 23, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **11833** Abgabekategorie: **D** Index: 04.04.0. 01.10.2003

Zusammensetzung: 01 ABSINTHII HERBA 15 %, ANISI FRUCTUS 15 %, CARVI FRUCTUS 15 %, FOENICULI FRUCTUS 15 %, IUNIPERI FRUCTUS 10 %, MILLEFOLII HERBA 15 %, PIMPINELLAE RADIX 15 % ad PULVEREM.

Anwendung: Bei Blähungen, Völlegefühl

Packung: 01 012 140 g D

* Gültig bis: 30. September 2008

01 Kernosan Kräuter-Mundwasser, Lösung

E. Kern AG, Hauptstrasse 23, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **46214** Abgabekategorie: **D** Index: 13.04.0. 15.10.2003

Zusammensetzung: 01 EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 870 mg ex: QUERCUS CORTEX, CARYOPHYLLI FLOS, MATRICARIAE FLOS, MENTHAE PIPERITAE FOLIUM, SALVIAE FOLIUM, SANTALI RUBRI LIGNUM, MYRRHA, ECHINACEAE ANGUSTIFOLIAE RADIX, GALANGAE RHIZOMA, RATANHIAE RADIX, TORMENTILLAE RHIZOMA, FOENICULI FRUCTUS, LIQUIRITIAE RADIX, ANISI STELLATI FRUCTUS, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 25 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 70 % V/V.

Anwendung: Bei Zahnfleischentzündung

Packung: 01 013 100 mL D

* Gültig bis: 14. Oktober 2008

01 Kernosan Meerrettich-Elixir, Elixir

E. Kern AG, Hauptstrasse 23, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **09941** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM ex: ANISI FRUCTUS 38 mg, ARMORACIAE RADIX 285 mg, CALAMI RHIZOMA 8 mg, FOENICULI FRUCTUS 68 mg, HEDERAE HELICIS FOLIUM 75 mg, IMPERATORIAE RHIZOMA 95 mg, LICHEN ISLANDICUS 38 mg, PIMPINELLAE RADIX 38 mg, PLANTAGINIS FOLIUM 75 mg, POLYPODII RHIZOMA 18 mg, PRIMULAE RADIX 116 mg, LIQUIRITIAE SUCCUS 57 mg, SORBITOLUM 1.05 g, CYCLAMAS, AROMATICA, COLOR.: E 150, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 15 mL corresp. ETHANOLUM 15 % V/V.

Anwendung: Bei Erkältungshusten

Packungen: 01 045 360 mL D

061 750 mL D

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Kessar 10, Tabletten**02 Kessar 20, Tabletten****03 Kessar 30, Tabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45957** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TAMOXIFENUM 10 mg ut TAMOXIFENI CITRAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 TAMOXIFENUM 20 mg ut TAMOXIFENI CITRAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
03 TAMOXIFENUM 30 mg ut TAMOXIFENI CITRAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Mammakarzinom

Packungen: 01 012 30 Tabletten A

020 100 Tabletten A

02 039 30 Tabletten A

047 100 Tabletten A

03 055 30 Tabletten A

063 100 Tabletten A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Ketalar 10 mg/mL, Injektionslösung (i.m., i.v.)

02 Ketalar 50 mg/mL, Injektionslösung (i.m., i.v.)

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **35073** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 KETAMINUM 10 mg ut KETAMINI HYDROCHLORIDUM, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: BENZETHONII CHLORIDUM 0.1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 KETAMINUM 50 mg ut KETAMINI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: BENZETHONII CHLORIDUM 0.1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Kurznarcoticum

Packungen: 01 019 5 x 20 mL Stechampulle(n) B
 027 25 x 20 mL Stechampulle(n) B
 02 035 5 x 10 mL Stechampulle(n) B
 086 25 x 10 mL Stechampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.09.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Kompensan, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **33230** Abgabekategorie: **D** Index: 04.01.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CARBALDRATUM 340 mg, SACCHARUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antacidum

Packung: 01 036 50 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.09.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Kontexin Retard, Manteltabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **46466** Abgabekategorie: **B** Index: 05.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PHENYLPROPANOLAMINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Harninkontinenz

Packungen: 01 012 30 Manteltabletten B
 020 100 Manteltabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Lacrycon, Augen-Gel (Monodosen)

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53674** Abgabekategorie: **B** Index: 11.08.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 ACIDUM HYALURONICUM 0.14 mg ut NATRII HYALURONAS, ACIDUM POLYACRYLICUM 0.12 mg corresp. CARBOMERUM 981 ut NATRII POLYACRYLAS, GLYCEROLUM, AQUA q.s. ad GELATUM pro 1 mL.

Anwendung: Tränenflüssigkeitsersatz

Packung: 02 4 x 5 Einzeldosen à 0,65 mL

038 4 x 5 Einzeldosen B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Lecithin 1200 Gisand, Kapseln

Gisand AG, Schläflistrasse 14, 3013 Bern

Zul.-Nr.: **45466** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 21.10.2003

Zusammensetzung: 01 LECITHINUM e SOJA 1.2 g, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Als Roborans

Packung: 01 019 100 Kapseln D

* Gültig bis: 20. Oktober 2008

01 Lifo-Scrub, Lösung

B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke

Zul.-Nr.: **53905** Abgabekategorie: **D** Index: 10.09.1. 02.10.2003

Zusammensetzung: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 40 mg, DETERGENTIA, AROMATICA, COLOR.: E 124, CONSERV.: PHENOXYETHANOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Desinfizierende Haut- und Händewaschung

* Packungen:	01 080	1 x 500 mL	D
	099	1 x 1000 mL	D
	102	1 x 5 Liter	D
	110	20 x 500 mL	D
	129	10 x 1000 mL	D
	137	2 x 5 Liter	D
	145	1 x 100 mL	D
	153	20 x 100 mL	D

01 Ovalflasche

161 1 x 500 mL D

181 20 x 500 mL D

Bemerkungen: zusätzliche Packungsgrößen (500 ml/20 x 500 ml Ovalflasche)

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.09.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Loniten 2,5 mg, Tabletten

02 Loniten 10 mg, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **43328** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 MINOXIDILUM 2.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 MINOXIDILUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Hypertonie

Packungen: 01 018 30 Tabletten B
026 100 Tabletten B
02 034 30 Tabletten B
042 100 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Lotio decapans Widmer, Lösung

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: **45272** Abgabekategorie: **D** Index: 10.07.0. 02.10.2003

Zusammensetzung: 01 RESORCINOLUM 30 mg, ACIDUM SALICYLICUM 20 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Schuppene Dermatosen der Kopfhaut

Packung: 01 028 100 mL D

* Gültig bis: 01. Oktober 2008

01 Loxazol, Spüllotion

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51159** Abgabekategorie: **D** Index: 10.09.5. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PERMETHRINUM 10 mg, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, PROPYLENGLYCOLUM, AROMATICA, COLOR.: E 110, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Anwendung: Mittel gegen Kopfläuse

Packung: 01 012 59 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Lucilium 425 Econatura, Kapseln

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **54729** Abgabekategorie: **C** Index: 01.04.1. 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 425 mg, DER: 3,5–6:1, COLOR.: E 141, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei gedrückter Stimmung

Packungen: 01 030 30 Kapseln C
049 100 Kapseln C

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

02 Magnesium-Diasporal 300, Granulat

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **50084** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.1. 28.10.2003

Zusammensetzung: 02 MAGNESIUM 301 mg ut MAGNESII CITRAS ANHYDRICUS, SACCHARUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA 5 g.

Anwendung: Magnesium-Präparat

Packungen:	02 035	20 Sachets	B
	043	50 Sachets	B

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Marzine, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **21719** Abgabekategorie: **C** Index: 01.09.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CYCLIZINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiemeticum

Packung:	01 013	10 Tabletten	C
----------	--------	--------------	---

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.09.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 03 Mavena C-Tron Calcium, Kautabletten**

PSORIMED AG, Haselstrasse 1, 5401 Baden

Zul.-Nr.: **31034** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.52 02.10.2003

Zusammensetzung: 03 ACIDUM ASCORBICUM 500 mg, partim ut NATRII ASCORBAS, CHOLECALCIFEROLUM 80 U.I., CALCII HYDROGENOPHOSPHAS 340 mg corresp. CALCIUM 100 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Roborans

Packungen:	03 094	24 Kautabletten	D
	108	60 Kautabletten	D

Bemerkungen: Früher: C-Tron Calcium, Kautabletten
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.04.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2004

*** 01 Mavena Proctal-Gen, Lotion**

PSORIMED AG, Haselstrasse 1, 5401 Baden

Zul.-Nr.: **48246** Abgabekategorie: **D** Index: 02.09.1. 03.10.2003

Zusammensetzung: 01 HAMAMELIDIS AQUA 880 mg, DIETHYLAMINI SALICYLAS 70 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Hämorrhoidalbeschwerden, Analfissuren, Rhagaden

Packungen:	01 052	25 mL	D
	060	100 mL	D

Bemerkung: Früher: Proctalgen Lotion

* Gültig bis: 02. Oktober 2008

01 Maxaquin, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51460** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 LOMEFLOXACINUM 400 mg ut LOMEFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 014 10 Filmtabletten A
049 3 Filmtabletten A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Medrol 4 mg, Tabletten

03 Medrol 100 mg, Tabletten

04 Medrol 16 mg, Tabletten

05 Medrol 32 mg, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **24785** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.23 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 METHYLPREDNISOLONUM 4 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
03 METHYLPREDNISOLONUM 100 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
04 METHYLPREDNISOLONUM 16 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
05 METHYLPREDNISOLONUM 32 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 01 017 30 Tabletten B
03 041 10 Tabletten B
068 20 Tabletten B
04 076 10 Tabletten B
05 084 10 Tabletten B
092 20 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Mefe-basan 125, Suppositorien

02 Mefe-basan 500, Suppositorien

Schönenberger Pharma AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

Zul.-Nr.: **55390** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 06.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM MEFENAMICUM 125 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.
02 ACIDUM MEFENAMICUM 500 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Antirheumatikum, Analgetikum

Packungen: 01 001 10 Suppositorien B
02 003 10 Suppositorien B

* Gültig bis: 05. Oktober 2008

01 Mefe-basan 250, Kapseln

Schönenberger Pharma AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

Zul.-Nr.: **55389** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 06.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM MEFENAMICUM 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antirheumatikum, Analgetikum

Packungen:	01 002	10 Kapseln	B
	004	30 Kapseln	B
	006	100 Kapseln	B

* Gültig bis: 05. Oktober 2008

01 Mefe-basan 500, Filmtabletten

Schönenberger Pharma AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

Zul.-Nr.: **55388** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 06.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM MEFENAMICUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antirheumatikum, Analgetikum

Packungen:	01 001	10 Filmtabletten	B
	003	30 Filmtabletten	B
	005	100 Filmtabletten	B

* Gültig bis: 05. Oktober 2008

01 Mefenacid 125 mg, Suppositorien**02 Mefenacid 500 mg, Suppositorien**

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **49392** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 06.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM MEFENAMICUM 125 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

02 ACIDUM MEFENAMICUM 500 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Antirheumaticum, Analgeticum

Packungen:	01 028	10 Suppositorien	B
	036	50 Suppositorien	B
	02 044	10 Suppositorien	B
	052	50 Suppositorien	B

* Gültig bis: 05. Oktober 2008

02 Mefenacid, Filmtabletten

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **49390** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 06.10.2003

Zusammensetzung: 02 ACIDUM MEFENAMICUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antirheumaticum, Analgeticum

Packungen:	02 017	10 Filmtabletten	B
	025	30 Filmtabletten	B
	033	100 Filmtabletten	B
	041	500 Filmtabletten	B

* Gültig bis: 05. Oktober 2008

02 Mefenacid, Kapseln

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **49391** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 06.10.2003

Zusammensetzung: 02 ACIDUM MEFENAMICUM 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antirheumaticum, Analgeticum

Packungen:	02 013	10 Kapseln	B
	021	30 Kapseln	B
	048	100 Kapseln	B
	056	500 Kapseln	B

* Gültig bis: 05. Oktober 2008

01 Merigest, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **53158** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.6. 30.10.2003

Zusammensetzung: 01 ESTRADIOLI VALERAS 2 mg, NORETHISTERONUM 0.7 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hormonsubstitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden

Packungen:	01 013	28 Tabletten	B
	021	3x28 Tabletten	B

* Gültig bis: 29. Oktober 2008

01 Microklist, Klyisma

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **29869** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SODIUM LAURYL SULFOACETATE 9 mg, NATRII CITRAS 90 mg, SORBITOLUM 625 mg, CONSERV.: E 200, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Laxans

Packungen:	01 022	12 x 5 mL	D
	049	4 x 5 mL	D
	057	50 x 5 mL	D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 21. November 2007

01 Muco-Mepha 100 mg, Granulat**02 Muco-Mepha 200 mg, Granulat**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **52376** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 07.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACETYLCYSTEINUM 100 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA 2 g.

02 ACETYLCYSTEINUM 200 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA 2 g.

Anwendung: Mukolytikum

Packungen: 01 017 30 Sachets D

02 025 30 Sachets D

* Gültig bis: 06. Oktober 2008

01 Muco-Mepha 200 mg, Brausetabletten**02 Muco-Mepha 600 mg, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **52385** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 07.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACETYLCYSTEINUM 200 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 ACETYLCYSTEINUM 600 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Mukolytikum

Packungen: 01 016 30 Brausetabletten D

02 024 10 Brausetabletten D

* Gültig bis: 06. Oktober 2008

01 Mycobutin, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52068** Abgabekategorie: **A** Index: 08.02.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 RIFABUTINUM 150 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Mycobakterieninfektionen

Packung: 01 010 30 Kapseln A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Naproxen Mepha 250 mg, Lactab

02 Naproxen Mepha 500 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **51480** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 NAPROXENUM 250 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 NAPROXENUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antirheumatikum

Packungen: 01 015 20 Lactabs B
02 031 10 Lactabs B
058 20 Lactabs B
066 50 Lactabs B

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

02 Nemexin, Filmtabletten

Bristol-Myers Squibb GmbH, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **48451** Abgabekategorie: **A** Index: 15.01.1. 03.10.2003

Zusammensetzung: 02 NALTREXONI HYDROCHLORIDUM 50 mg.

Anwendung: Opioid-Antagonist zur Entwöhnung

* Packungen: 02 028 49 Filmtabletten A
039 28 Filmtabletten A

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.02.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Neobron, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **48453** Abgabekategorie: **C** Index: 07.02.51 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 VITAMINA: RETINOLI PALMITAS 3'000 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 250 U.I., alfa-TOCOPHEROLI ACETAS 10 mg, THIAMINI HYDROCHLORIDUM 1.5 mg, RIBOFLAVINUM 1.5 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 2.5 mg, CYANOCOBALAMINUM 2.5 ug, NICOTINAMIDUM 10 mg, ACIDUM FOLICUM 0.5 mg, CALCI PANTOTHENAS 5 mg, BIOTINUM 0.1 mg, ACIDUM ASCORBICUM 50 mg, MINERALIA: CALCIUM 50 mg, MAGNESIUM 50 mg, FERRUM 30 mg, ZINCUM 10 mg, CUPRUM 0.5 mg, MANGANUM 0.25 mg, PHOSPHORUS 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Vitamin- und Mineralstoffpräparat

Packungen: 01 015 60 Filmtabletten C
023 120 Filmtabletten C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Nicorette 5mg/16h, Depotpflaster
02 Nicorette 10mg/16h, Depotpflaster
03 Nicorette 15mg/16h, Depotpflaster

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51938** Abgabekategorie: **C** Index: 15.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 NICOTINUM 8.3 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 10 cm2 cum LIBERATIONE 5 mg/16 h.
 02 NICOTINUM 16.6 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 20 cm2 cum LIBERATIONE 10 mg/16 h.
 03 NICOTINUM 24.9 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 30 cm2 cum LIBERATIONE 15 mg/16 h.

Anwendung: Unterstützung der Raucherentwöhnung

Packungen: 01 097 14 Stück C
 02 100 14 Stück C
 03 119 14 Stück C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 21. November 2007

01 Nicorette Microtab, Sublingualtabletten zur Raucherentwöhnung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55372** Abgabekategorie: **C** Index: 15.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 NICOTINUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Unterstützung der Raucherentwöhnung

Packungen: 01 007 30 Tabletten C
 011 105 Tabletten C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.04.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

- 01 Nicorette Original-Aroma 2mg, Kaudepôt**
02 Nicorette Original-Aroma 4mg, Kaudepôt
03 Nicorette Mint 2 mg, Kaudepôt
04 Nicorette Mint 4 mg, Kaudepôt
05 Nicorette Citrus 2 mg, Kaudepôt
06 Nicorette Citrus 4 mg, Kaudepôt

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **40580** Abgabekategorie: **C** Index: 15.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung:	01	NICOTINUM 2 mg ad RESINAM ADSORBATUM, SORBITOLUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.		
	02	NICOTINUM 4 mg ad RESINAM ADSORBATUM, SORBITOLUM, AROMATICA, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.		
	03	NICOTINUM 2 mg ad RESINAM ADSORBATUM, XYLITOLUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.		
	04	NICOTINUM 4 mg ad RESINAM ADSORBATUM, XYLITOLUM, AROMATICA, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.		
	05	NICOTINUM 2 mg ad RESINAM ADSORBATUM, XYLITOLUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.		
	06	NICOTINUM 4 mg ad RESINAM ADSORBATUM, XYLITOLUM, AROMATICA, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.		
Anwendung:		Unterstützung der Raucherentwöhnung		
Packungen:	01	018	30	Kaugummitabletten C
		131	105	Kaugummitabletten C
	02	026	30	Kaugummitabletten C
		158	105	Kaugummitabletten C
	03	050	30	Kaugummitabletten C
		166	105	Kaugummitabletten C
	04	077	30	Kaugummitabletten C
		174	105	Kaugummitabletten C
	05	093	30	Kaugummitabletten C
		182	105	Kaugummitabletten C
	06	115	30	Kaugummitabletten C
		190	105	Kaugummitabletten C
Bemerkungen:		Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.04.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)		
Gültig bis:		31. Dezember 2006		

01 Nicorette, Inhaler 10 mg

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53208** Abgabekategorie: **B** Index: 15.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung:	01	NICOTINUM 10 mg, LEVOMENTHOLUM, pro PRAEPARATIONE.		
Anwendung:		Raucherentwöhnung		
Packung:	01	037	42	Stück B
Bemerkungen:		Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)		
Gültig bis:		31. Dezember 2003		

01 Nicorette, Nikotin Nasenspray

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52634** Abgabekategorie: **B** Index: 15.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 NICOTINUM 0.5 mg pro DOSI, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIO-
NEM.

Anwendung: Unterstützung der Raucherentwöhnung

Packung: 01 Zerstäuberflasche
016 10 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungs-
inhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Nitro Mack Retard 2,5 mg, Kapseln

02 Nitro Mack Retard 5 mg, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34085** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 GLYCEROLI TRINITRAS 2.5 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 GLYCEROLI TRINITRAS 5 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen: 01 013 60 Kapseln B
02 048 50 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.03.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Norpace 100 mg, Kapseln

02 Norpace 150 mg, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39753** Abgabekategorie: **B** Index: 02.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DISOPYRAMIDUM 100 mg ut DISOPYRAMIDI PHOSPHAS, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 DISOPYRAMIDUM 150 mg ut DISOPYRAMIDI PHOSPHAS, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiarrhythmikum

* Packungen: 01 014 40 Kapseln B
022 100 Kapseln B
02 030 40 Kapseln B
049 100 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungs-
inhaberin) (Änderung Domizil) (Verzicht auf die Packungsgrößen à 500 Kap-
seln)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Norpace retard, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **43283** Abgabekategorie: **B** Index: 02.02.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DISOPYRAMIDUM 150 mg ut DISOPYRAMIDI PHOSPHAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Anwendung: Antiarrhythmikum
 * Packungen: 01 014 40 Tabletten B
 022 100 Tabletten B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungs-
 inhaberin) (Änderung Domizil) (Verzicht auf die Packungsgrösse 5x100)
 Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Norvasc 5 mg, Tabletten**03 Norvasc 10 mg, Tabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **50044** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 AMLODIPINUM 5 mg ut AMLODIPINI BESILAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 AMLODIPINUM 10 mg ut AMLODIPINI BESILAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Anwendung: Calciumantagonist
 Packungen: 02 017 30 Tabletten B
 025 100 Tabletten B
 02 5 Schachteln à
 068 100 Tabletten B
 03 033 30 Tabletten B
 041 100 Tabletten B
 03 5 Schachteln à
 076 100 Tabletten B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.10.2002 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Novadral retard, Dragées**02 Novadral retard forte, Dragées**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **28578** Abgabekategorie: **B** Index: 02.05.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 NORFENEFRI NI HYDROCHLORIDUM 15 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO
 OBDUCTO.
 02 NORFENEFRI NI HYDROCHLORIDUM 45 mg, COLOR.: E 127, EXCIPIENS pro COMPRESSO
 OBDUCTO.
 Anwendung: Hypotonie und orthostatische Kreislaufregulationsstörungen, insbesondere
 bei vermindertem Sympathikotonus
 Packungen: 01 016 20 Dragées B
 024 50 Dragées B
 02 040 20 Dragées B
 059 50 Dragées B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Oestro-Feminal, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34944** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ESTROGENA ESTERIFICATA 1.25 mg, COLOR.: E 104, E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Oestrogen-Substitutionstherapie

Packungen: 01 016 20 Kapseln B
024 60 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.07.1998 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Olbetam, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **47644** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIPIMOXUM 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Lipidsenker

Packungen: 01 011 30 Kapseln B
038 90 Kapseln B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Olynth 0,05 %, Lösung

02 Olynth 0,1 %, Lösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **49046** Abgabekategorien: **C, D** Index: 12.02.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 XYLOMETAZOLINI HYDROCHLORIDUM 11 ug pro 1 GUTTA, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

02 XYLOMETAZOLINI HYDROCHLORIDUM 22 ug pro 1 GUTTA, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Schnupfen

Packungen: 01 022 10 mL C
02 014 10 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Olynth Microdoseur 0,05 %, Dosierspray**02 Olynth Microdoseur 0,1 %, Dosierspray**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51378** Abgabekategorien: **C, D** Index: 12.02.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 XYLOMETAZOLINI HYDROCHLORIDUM 23 ug pro DOSI, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

02 XYLOMETAZOLINI HYDROCHLORIDUM 70 ug pro DOSI, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Schnupfen

Packungen: 01 016 10 mL C

02 024 10 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Osteopriv, Kautabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54584** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.51 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CHOLECALCIFEROLUM 400 U.I., CALCII CARBONAS 1'250 mg, SORBITOLUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Calcium und Vitamin D-Mangel

Packungen: 01 016 30 Kautabletten B

024 60 Kautabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Panax Ginseng Pine Brand Extrakt, Tonikum

Panax Import, Bergtalweg 2A, 9500 Wil

Zul.-Nr.: **42072** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 GINSENG EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 0.83 mL, DER: 1-1.2:1, VINUM MERIDIANUM DULCE q.s. ad SOLUTIONEM pro 15 mL corresp. ETHANOLUM 14 % V/V.

Anwendung: Als Roborans

Packung: 01 028 300 mL D

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Panax Ginseng Pine Brand Extrakt, Trinkampullen

Panax Import, Bergtalweg 2A, 9500 Wil

Zul.-Nr.: **42060** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 GINSENG EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 1.5 mL corresp. GINSENOSEIDEA 55 mg, DER: 1-1.2:1, VINUM MERIDIANUM DULCE q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL corresp. ETHANOLUM 16 % V/V.

Anwendung: Als Roborans

Packung: 01 011 10 x 10 mL Trinkampulle(n) D

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Panax Ginseng Pine Brand Extrakt, Tropfen

Panax Import, Bergtalweg 2A, 9500 Wil

Zul.-Nr.: **39971** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 GINSENG EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM corresp. GINSENOSEIDEA 35 mg, DER: 1-1.2:1, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 30 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 12 % V/V.

Anwendung: Als Roborans

Packung: 01 011 50 mL D

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Peditrace, Infusionskonzentrat, Zusatzampulle

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: **52013** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 CUPRUM 0.315 umol, MANGANUM 18.2 nmol, ZINCUM 3.82 umol, IODIDUM 7.88 nmol, FLUORIDUM 3 umol, SELENIUM 25.3 nmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Parenterale Ernährung

Packung: 01 011 10 x 10 mL Ampulle(n) B

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Penisol 1000, Filmtabletten

02 Penisol 1500, Filmtabletten

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **51734** Abgabekategorie: **B** Index: 08.01.22 21.10.2003

Zusammensetzung: 01 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM KALICUM 1 Mio U.I., EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM KALICUM 1.5 Mio U.I., EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 017 12 Filmtabletten B

025 24 Filmtabletten B

068 30 Filmtabletten B

02 033 12 Filmtabletten B

041 24 Filmtabletten B

* Gültig bis: 20. Oktober 2008

01 Perlinganit, Infusionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45371** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 GLYCEROLITRINITRAS 1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, GLUCOSUM ANHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen: 01 018 10 x 10 mL B
026 1 x 50 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Peru-Stick, Drehstift

Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: **14809** Abgabekategorie: **D** Index: 10.06.0. 31.10.2003

Zusammensetzung: 02 LIDOCAINUM 12 mg, BALSAMUM PERUVIANUM 4.86 mg, DEXTROCAMPORA 4.86 mg, RICINI OLEUM 4.86 mg, ADEPS LANAЕ, AROMATICA, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Schunden, Schürfungen, Frostbeulen

Packung: 02 Drehstift
023 21 g D

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

02 Petinutin, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **29863** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 MESUXIMIDUM 300 mg, COLOR.: E 104, E 110, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiepilepticum

Packung: 02 024 100 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Pevaryl Shampoo, Lösung

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **43308** Abgabekategorie: **C** Index: 10.09.4. 12.11.2003

Zusammensetzung: 01 ECONAZOLUM 10 mg, DETERGENTIA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen: 01 017 3 Sachets C
025 60 mL C

* Gültig bis: 11. November 2008

01 Pevaryl, Crème

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **38334** Abgabekategorie: **C** Index: 10.09.4. 29.10.2003

Zusammensetzung: 01 ECONAZOLI NITRAS 10 mg, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Dermatomykosen

Packung: 01 018 30 g C

* Gültig bis: 28. Oktober 2008

01 Pevaryl, Hautmilch

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **39449** Abgabekategorie: **C** Index: 10.09.4. 29.10.2003

Zusammensetzung: 01 ECONAZOLI NITRAS 10 mg, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Anwendung: Dermatomykosen

Packung: 01 013 30 mL C

* Gültig bis: 28. Oktober 2008

01 Pevaryl, Puder

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **38335** Abgabekategorie: **C** Index: 10.09.4. 29.10.2003

Zusammensetzung: 01 ECONAZOLI NITRAS 10 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.

Anwendung: Dermatomykosen

Packung: 01 014 30 g C

* Gültig bis: 28. Oktober 2008

01 Pevaryl, Pumpspray

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **50639** Abgabekategorie: **C** Index: 10.09.4. 29.10.2003

Zusammensetzung: 01 ECONAZOLI NITRAS 10 mg, PROPYLENGLYCOLUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Dermatomykosen

Packung: 01 010 30 mL C

* Gültig bis: 28. Oktober 2008

01 Pinimenthol Medizinalbad, Badezusatz

Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: **26935** Abgabekategorie: **D** Index: 03.99.0. 15.10.2003

Zusammensetzung: 01 CAMPHORA RACEMICA 21.5 mg, LEVOMENTHOLUM 6.5 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 33 mg, PINI PUMILIONIS AETHEROLEUM 20 mg, ABIETIS FRUCTUS AETHEROLEUM 12 mg, TERBINTHINAE AETHEROLEUM MEDICINALE 6.5 mg, AURANTII DULCIS FLAVEDINIS AETHEROLEUM 3.5 mg, PINI AETHEROLEUM SYNTHETICUM 37 mg, DETERGENTIA, COLOR.: E 104, E 110, E 131, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Balneotherapie bei Erkältungen

Packungen:	01 016	200 mL	D
	024	1000 mL	D
	032	5000 mL	D

* Gültig bis: 14. Oktober 2008

01 Plak-out Spray 0,1 %

KerrHawe SA, Zona Strecce, 6934 Bioggio

N° AMM: **54576** Catégorie de remise: **D** Index: 13.04.0. 06.10.2003

Composizione: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 1 mg, POLIDOCANOLUM 600, AROMATICA, COLOR.: E 127, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 7 % V/V.

Indicazione: Desinfettante per malattie della cavità orale

Confezione:	01 013	50 mL	D
-------------	--------	-------	---

* Valevole fino al: 05 ottobre 2008

01 Platiblastin-S, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **47377** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CISPLATINUM 0.5 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen:	01 013	1 x 10 mg Ampulle(n)	A
	048	1 x 50 mg Ampulle(n)	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Ponstan 125 mg, Suppositorien

02 Ponstan 500 mg, Suppositorien

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **35352** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM MEFENAMICUM 125 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.
02 ACIDUM MEFENAMICUM 500 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum

Packungen: 01 015 6 Suppositorien B
02 023 6 Suppositorien B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Ponstan 500, Filmtabs

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39271** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM MEFENAMICUM 500 mg, VANILLINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum

Packungen: 01 028 12 Filmtabletten B
036 36 Filmtabletten B
044 120 Filmtabletten B
052 500 (im Glas) Filmtabletten B
060 500 (Blister) Filmtabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.06.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Ponstan, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **30785** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM MEFENAMICUM 250 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum

Packungen: 01 010 12 Kapseln B
029 36 Kapseln B
037 120 Kapseln B
045 500 Kapseln B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Ponstan, Suspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 32710	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 ACIDUM MEFENAMICUM 50 mg, SACCHARUM 1 g, SACCHARINUM, AROMATICA, VANILLINUM, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum

Packung: 01 026 120 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Prepidil, Zervixgel

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48426	Abgabekategorie: A	Index: 09.01.1.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 DINOPROSTONUM 0.5 mg, EXCIPIENS ad GELATUM pro VASE 3 g.

Anwendung: Zervixauflockerung vor Geburtseinleitung

Packung: 01 018 1 x 3 g Fertigspritze(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Primofenac, Emulsions-Gel

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 50191	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	15.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 DICLOFENACUM NATRICUM 10 mg, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Percutanes Antiphlogisticum

Packungen: 01 028 50 g C

036 100 g C

* Gültig bis: 14. Oktober 2008

01 Prodafem 5 mg, Tabletten
02 Prodafem 10 mg, Tabletten
03 Prodafem 2,5 mg, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **30773** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.3. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 5 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 2.5 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Zusatz zur Oestrogensubstitutionstherapie, dysfunktionelle Blutungen; diagnostischer Gestagen-Test

Packungen:	01 101	3 x 10 Tabletten	B
	128	3 x 12 Tabletten	B
	136	3 x 28 Tabletten	B
	02 144	3 x 10 Tabletten	B
	152	3 x 12 Tabletten	B
	03 160	3 x 28 Tabletten	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Proglycem, Kapseln

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **39081** Abgabekategorie: **B** Index: 07.06.3. 29.10.2003

Zusammensetzung: 01 DIAZOXIDUM 25 mg, COLOR.: E 110, E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Hypoglykämie

Packung: 01 016 100 Kapseln B

* Gültig bis: 28. Oktober 2008

01 Progynova mite, Dragées

02 Progynova, Dragées

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **33149** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.2. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 ESTRADIOLI VALERAS 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 ESTRADIOLI VALERAS 2 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Oestrogen-Substitutionstherapie

Packungen:	01 042	3 x 28 Dragées	B
	02 050	28 Dragées	B
	069	3 x 28 Dragées	B

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Prostin E2 0,5 mg, Tabletten oral

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **40276** Abgabekategorie: **A** Index: 09.01.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DINOPROSTONUM 0.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Geburtseinleitung

Packung: 01 017 10 Tabletten A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Prostin E2 0,75 mg, Infusionskonzentrat**02 Prostin E2 5 mg, Infusionskonzentrat**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **42251** Abgabekategorie: **A** Index: 09.01.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DINOPROSTONUM 0.75 mg, ETHANOLUM q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.75 mL.

02 DINOPROSTONUM 5 mg, ETHANOLUM q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.

Anwendung: Geburtseinleitung, medizinische indizierte Unterbrechung der Schwangerschaft

Packungen: 01 011 1 x 0,75 mL Ampulle(n) A

02 038 1 x 0,50 mL Ampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Prostin E2 3 mg, Vaginaltablette

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **46346** Abgabekategorie: **A** Index: 09.01.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DINOPROSTONUM 3.0 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Geburtseinleitung

Packung: 01 017 4 Vaginaltablette(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Prostin VR, Infusionskonzentrat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45333** Abgabekategorie: **A** Index: 02.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ALPROSTADILUM 0.5 mg, ETHANOLUM 789 mg ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Zur temporären Oeffnung des Ductus arteriosus bei Neugeborenen mit angeborenen Herzfehlern

Packung: 01 019 5 Ampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.04.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Psychopax, Tropfen

* Proreo Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **44941** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.1. 10.10.2003

Zusammensetzung: 01 DIAZEPAMUM 12.5 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL
corresp. 37.5 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 38 % V/V.

Anwendung: Anxiolytikum

Packung: 01 015 20 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.03.2001 (Änderung Zulassungs-
inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Pulmicort, Suspension als Dosieraerosol

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **45634** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.4. 30.10.2003

Zusammensetzung: 01 BUDESONIDUM 0.2 mg pro DOSI, EXCIPIENS et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro
VASE 100, FCKW/CFC 99 % V/V.

Anwendung: Obstruktive Atemwegserkrankungen

Packung: 01 019 100 Einzeldosen B

* Gültig bis: 29. Oktober 2008

01 Reactine, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **56067** Abgabekategorie: **C** Index: 07.13.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CETIRIZINI DIHYDROCHLORIDUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiallergikum

Packung: 01 002 10 Filmtabletten C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.06.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 24. Juni 2007

01 Rebalance 250, Dragées

02 Rebalance 500, Dragées

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: **53924** Abgabekategorie: **C** Index: 01.04.1. 10.10.2003

Zusammensetzung: 01 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCCUM 250 mg corresp. HYPERICINUM
0.38–1.62 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCCUM 500 mg corresp. HYPERICINUM
0.75–1.25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei gedrückter Stimmung

Packungen: 01 018 60 Dragées C

026 120 Dragées C

034 30 Dragées C

02 042 30 Dragées C

050 60 Dragées C

* Gültig bis: 09. Oktober 2008

01 Regaine 2%, Gel

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51775** Abgabekategorie: **C** Index: 10.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 MINOXIDILUM 20 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Alopecia androgenetica

Packungen:	01 015	60 mL	C
	023	3 x 60 mL	C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.07.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Regaine 2%, Lösung**02 Regaine 5%, Lösung**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **48249** Abgabekategorien: **C, B** Index: 10.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 MINOXIDILUM 20 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 MINOXIDILUM 50 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Alopecia androgenetica

Packungen:	01 019	60 mL	C
	027	3 x 60 mL	C
	02 035	60 mL	B
	043	3 x 60 mL	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Relpax 20 mg, Tabletten**02 Relpax 40 mg, Tabletten****03 Relpax 80 mg, Tabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55218** Abgabekategorie: **B** Index: 02.05.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ELETRIPTANUM 20 mg ut ELETRIPTANUM HYDROBROMIDUM, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 ELETRIPTANUM 40 mg ut ELETRIPTANUM HYDROBROMIDUM, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 ELETRIPTANUM 80 mg ut ELETRIPTANUM HYDROBROMIDUM, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Akutbehandlung von Migräneanfällen

Packungen:	01 001	4 Tabletten	B
	02 003	4 Tabletten	B
	005	6 Tabletten	B
	009	20 Tabletten	B
	03 007	6 Tabletten	B
	011	20 Tabletten	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

*** 01 Remeron SolTab 15 mg, Schmelztabletten**

02 Remeron SolTab 30 mg, Schmelztabletten

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **56075** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 02.10.2003

Zusammensetzung: 01 MIRTAZAPINUM 15 mg, ASPARTAMUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 MIRTAZAPINUM 30 mg, ASPARTAMUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antidepressivum

Packungen:	01 026	6 Schmelztabletten	B
	034	30 Schmelztabletten	B
	038	96 Schmelztabletten	B
	02 044	6 Schmelztabletten	B
	052	30 Schmelztabletten	B
	058	96 Schmelztabletten	B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.05.2003

Gültig bis: 17. September 2007

01 Remotiv 250, Dragées

02 Remotiv 500, Dragées

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: **52471** Abgabekategorie: **C** Index: 01.04.1. 10.10.2003

Zusammensetzung: 01 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 250 mg corresp. HYPERICINUM 0.38-0.62 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 500 mg corresp. HYPERICINUM 0.75-1.25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei gedrückter Stimmung

Packungen:	01 028	30 Dragées	C
	036	60 Dragées	C
	044	120 Dragées	C
	02 052	30 Dragées	C
	060	60 Dragées	C

* Gültig bis: 09. Oktober 2008

01 Reparil, Dragées

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **31286** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.1. 01.10.2003

Zusammensetzung: 01 AESCINUM SOLUBILE 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Venenmittel, Schwellungen nach Verletzungen

Packung:	01 018	40 Dragées	D
----------	--------	------------	---

* Gültig bis: 30. September 2008

01 Reparil, Gel

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **34475** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.2. 01.10.2003

Zusammensetzung: 01 AESCINUM SOLUBILE 10 mg, AESCINI POLYSULFAS NATRICUS 10 mg, DIETHYLAMINI SALICYLAS 50 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Beschwerden bei Krampfadern, stumpfe Verletzungen

Packungen: 01 016 40 g D
024 100 g D

* Gültig bis: 30. September 2008

01 Rheumon, Gel

Drossapharm AG, Drosselstrasse 47, 4059 Basel

Zul.-Nr.: **42203** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.4. 22.10.2003

Zusammensetzung: 01 ETOFENAMATUM 50 mg, MACROGOLUM 400, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Kutanes Antiphlogistikum

Packungen: 01 017 40 g C
025 100 g C

* Gültig bis: 21. Oktober 2008

01 Rhinopront Top 0,1 %, Nasentropfen**02 Rhinopront Top 0,05 %, Nasentropfen**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53217** Abgabekategorie: **D** Index: 12.02.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TETRYZOLINI HYDROCHLORIDUM 1 mg, AROMATICA, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 TETRYZOLINI HYDROCHLORIDUM 0.5 mg, AROMATICA, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Rhinitis

Packungen: 01 028 10 mL D
02 036 10 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.08.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Rhinopront Top, Dosierspray

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53218** Abgabekategorie: **D** Index: 12.02.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TETRYZOLINI HYDROCHLORIDUM 1 mg, AROMATICA, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Rhinitis

Packung: 01 016 10 mL Sprayflacon D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.08.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Rhinopront, Saft

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34598** Abgabekategorie: **C** Index: 12.02.6. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PHENYLPROPANOLAMINUM 16.7 mg ad RESINAM ADSORBATUM, CARBINOXAMINUM 1.3 mg ad RESINAM ADSORBATUM, AROMATICA, SACCHARINUM, COLOR.: E 110, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Schnupfen

Packung: 01 010 90 mL C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Rhinotussal, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **40420** Abgabekategorie: **C** Index: 12.02.6. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CARBINOXAMINI HYDROGENOMALEAS 4 mg, DEXTROMETHORPHANI HYDROBROMIDUM 20 mg, PHENYLEPHRINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, SACCHARUM, COLOR.: E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Schnupfen und Husten

Packungen: 01 010 10 Kapseln C

029 20 Kapseln C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Rhinotussal, Saft

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **40421** Abgabekategorie: **C** Index: 12.02.6. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CARBINOXAMINUM 1.3 mg ad RESINAM ADSORBATUM, DEXTROMETHORPHANUM 6.7 mg ad RESINAM ADSORBATUM, PHENYLPROPANOLAMINUM 16.7 mg ad RESINAM ADSORBATUM, SORBITOLUM, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 110, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Schnupfen und Husten

Packung: 01 017 90 mL C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.12.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Ricola Eucalyptus, Kräuterbonbons ohne Zucker

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: **49497** Abgabekategorie: **E** Index: 12.03.9. 20.10.2003

Zusammensetzung: 02 EUCALYPTI EXTRACTUM et SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 5 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 3.9 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 4.4 mg, LEVOMENTHOLUM 1.3 mg, ISOMALT, ACESULFAMUM KALICUM, ASPARTAMUM, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh

Packung: 02 024 50 g E

* Gültig bis: 19. Oktober 2007

01 Ricola Salbei, Kräuterbonbons ohne Zucker

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 54726	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	20.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 SALVIAE EXTRACTUM AQUOSUM 27.6 mg, SALVIAE AETHEROLEUM 1.3 mg, SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 5 mg, ACIDUM ASCORBICUM 11.9 mg, ASPARTAMUM, ISOMALT, ACESULFAMUM KALICUM, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Husten und Heiserkeit

Packung:	01 015	50 g	E
----------	--------	------	---

* Gültig bis: 19. Oktober 2008

02 Ricola Zitronenmelisse, Halsbonbons

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 46087	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	20.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 02 MELISSAE EXTRACTUM et SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 23 mg, ACIDUM ASCORBICUM 13 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 1 mg, LEVOMENTHOLUM 0.5 mg, SACHARUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Husten und Heiserkeit

Packung:	02 054	75 g	E
----------	--------	------	---

* Gültig bis: 19. Oktober 2008

02 Ricola Zitronenmelisse, Kräuterbonbons ohne Zucker

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 49499	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	20.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 02 ACIDUM ASCORBICUM 13 mg, LIMONIS AETHEROLEUM 1.8 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 0.6 mg, LEVOMENTHOLUM 0.3 mg, SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 8 mg, ISOMALT, ACESULFAMUM KALICUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh

Packung:	02 027	50 g	E
----------	--------	------	---

* Gültig bis: 19. Oktober 2007

01 Ridaura 3 mg, Filmtabletten

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 44863	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.3.	17.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 AURANOFINUM 3 mg corresp. AURUM 0.87 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Chronische und juvenile chronische Polyarthrit

Packungen:	01 014	60 Filmtabletten	B
	022	120 Filmtabletten	B

* Gültig bis: 16. Oktober 2008

01 Risperdal Quicklet 0,5 mg, Schmelztabletten

02 Risperdal Quicklet 1 mg, Schmelztabletten

03 Risperdal Quicklet 2 mg, Schmelztabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **56185** Abgabekategorie: **B** Index: 01.05.0. 25.09.2003

* Zusammensetzung: 01 RISPERIDONUM 0.5 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 RISPERIDONUM 1 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 RISPERIDONUM 2 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Neurolepticum

Packungen:	01 002	28 Schmelztabletten	B
	004	56 Schmelztabletten	B
	02 006	28 Schmelztabletten	B
	008	56 Schmelztabletten	B
	03 010	28 Schmelztabletten	B
	012	56 Schmelztabletten	B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.03.2003

Gültig bis: 26. März 2008

01 Salazopyrin EN, Dragées

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **30906** Abgabekategorie: **A** Index: 04.09.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SULFASALAZINUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Colitis ulcerosa, rheumatoide Polyarthritits

Packung: 01 020 100 Dragées A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Salazopyrin, Suppositorien

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34504** Abgabekategorie: **A** Index: 04.09.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SULFASALAZINUM 500 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Proktitis, Proktokolitis

Packung: 01 016 10 Suppositorien A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Salazopyrin, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 15303	Abgabekategorie: A	Index: 04.09.0.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 SULFASALAZINUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Colitis ulcerosa, Morbus Crohn

Packungen: 01 026 100 Tabletten A

050 300 Tabletten A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

- 01 Sandostatin LAR 10 mg, Injektionspräparat**
- 02 Sandostatin LAR 20 mg, Injektionspräparat**
- 03 Sandostatin LAR 30 mg, Injektionspräparat**
- 04 Sandostatin LAR 10 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat**
- 05 Sandostatin LAR 20 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat**
- 06 Sandostatin LAR 30 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **53161** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.2. 02.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 10 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, Herstellung mit tierischem Material, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

02 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 20 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, Herstellung mit tierischem Material, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

03 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 30 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, Herstellung mit tierischem Material, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

04 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 10 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.

05 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 20 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.

06 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 30 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.

Anwendung: Somatostatin-Analagon

- * Packungen:
- 01 1 Injektionsset, 2 Lösungsmittel-Ampullen,
014 1 x 10 mg Stechampulle(n) A
 - 02 1 Injektionsset, 2 Lösungsmittel-Ampullen
022 1 x 20 mg Stechampulle(n) A
 - 03 1 Injektionsset, 2 Lösungsmittel-Ampullen
030 1 x 30 mg Stechampulle(n) A
 - 04 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2,5 ml
049 1 x 10 mg Stechampulle(n) A
 - 05 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2,5 ml
057 1 x 20 mg Stechampulle(n) A
 - 06 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2,5 ml
065 1 x 30 mg Stechampulle(n) A

Bemerkungen: Sequenz 04/05/06 = Lösungsmittel in Fertigspritze
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.09.1999

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Sanhelios Artischocken-Dragées

Ars Vitae AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **55563** Abgabekategorie: **D** Index: 04.11.2. 15.10.2003

Zusammensetzung: 01 CYNARAE EXTRACTUM AQUOSUM SICCUM 300 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei Verdauungsbeschwerden

* Packungen: 01 004 90 Dragées D
022 30 Dragées D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2003 (zusätzliche Packungsgrösse 30 Dragées)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

03 Santasapina, Husten-Bonbons

Bioforce AG, , 9325 Roggwil

Zul.-Nr.: **54983** Abgabekategorie: **E** Index: 12.03.9. 30.10.2003

* Zusammensetzung: 03 PICEAE SUMMITATUM SUCCUS et EXTRACTUM 80 mg, SACCHARUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh

* Packung: 03 034 30 g E

* Gültig bis: 29. Oktober 2008

01 Schmid's Sportcreme, Crème

OTC Pharma AG, Windeggstrasse 16, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **54210** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 DEXTROCAMPORA 40 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 40 mg, GAULTHERIAE AETHEROLEUM 40 mg, ROSMARINI AETHEROLEUM 40 mg, TEREBINTHINAE AETHEROLEUM MEDICINALE 40 mg, ARNICAE TINCTURA 100 mg, RATIO: 1:9, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: E 216, E 218, IMIDAZOLIDINYL-UREUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei stumpfen Verletzungen

Packung: 01 019 100 g D

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Sermion 5, Dragées

02 Sermion 10, Dragées

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39525** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.5. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 NICERGOLINUM 5 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 NICERGOLINUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Nootropikum

Packungen: 01 011 30 Dragées B
038 90 Dragées B
02 062 100 Dragées B
070 25 Dragées B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Sermion 30, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51566** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.5. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 NICERGOLINUM 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Nootropikum

Packungen: 01 017 30 Tabletten B
025 100 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Serophene, Tabletten

Serono Pharma Schweiz, Zweignied. von Serono International SA, Steinhäuserstrasse 74, 6305 Zug

Zul.-Nr.: **45524** Abgabekategorie: **A** Index: 07.08.1. 23.10.2003

Zusammensetzung: 01 CLOMIFENI DIHYDROGENOCITRAS 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Induktion der Ovulation ohne Vorliegen einer primären hypophysären oder primären ovariellen Insuffizienz

Packungen: 01 019 10 Tabletten A
027 5 Tabletten A

* Gültig bis: 22. Oktober 2008

01 Sevorane, Inhalationsanästhetikum

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **53211** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.1. 09.10.2003

Zusammensetzung: 01 SEVOFLURANUM 100 %.

Anwendung: Inhalationsanästhetikum

* Packungen: 01 PEN-Flasche mit Drehverschluss

046 250 mL B

01 PEN-Flasche mit Quik-Fil

054 250 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.09.1999 Grund: Neue Behälter

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Sidroga Brust- und Hustentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **24858** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 15.10.2003

Zusammensetzung: 01 THYMI HERBA 11 %, ALTHAEAE FOLIUM 11 %, SALVIAE TRILOBAE FOLIUM 5.5 %, PLANTAGINIS FOLIUM 11 %, RHOEADOS FLOS 6.5 %, LICHEN ISLANDICUS 5.5 %, FOENICULI FRUCTUS 5.5 %, ALTHAEAE RADIX 5.5 %, LIQUIRITIAE RADIX 31.2 %, ANISI STELLATI FRUCTUS 7.3 %, pro CHARTA 1.5 g.

Anwendung: Bei Erkältungshusten

Packung: 01 014 20 x 1,5 g D

* Gültig bis: 14. Oktober 2008

01 Sidroga Kinder Bronchialtee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **54096** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 15.10.2003

Zusammensetzung: 01 PLANTAGINIS FOLIUM 30 %, ALTHAEAE RADIX 20 %, PRIMULAE FLOS 20 %, THYMI HERBA 20 %, LIQUIRITIAE RADIX 10 %, pro CHARTA 1.5 g.

Anwendung: Bei Erkältungshusten

Packung: 01 011 20 x 1,5 g D

* Gültig bis: 14. Oktober 2008

01 Siquan 10, Kapseln

02 Siquan 25, Kapseln

03 Siquan 50, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34132** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DOXEPINUM 10 mg ut DOXEPINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 02 DOXEPINUM 25 mg ut DOXEPINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 03 DOXEPINUM 50 mg ut DOXEPINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Angstzustände, Depressionen

Packungen: 01 011 30 Kapseln B
 038 100 Kapseln B
 02 054 30 Kapseln B
 062 100 Kapseln B
 03 089 30 Kapseln B
 097 100 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.1999 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Sinupret, Dragées

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **53159** Abgabekategorie: **C** Index: 12.99.0. 15.10.2003

Zusammensetzung: 01 GENTIANAE RADIX 6 mg, PRIMULAE FLOS 18 mg, RUMICIS ACETOSAE HERBA 18 mg, SAMBUCI FLOS 18 mg, VERBENAE HERBA 18 mg, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege

Packungen: 01 028 50 Dragées C
 036 100 Dragées C

* Gültig bis: 14. Oktober 2008

01 Sinupret, Tropfen

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **53160** Abgabekategorie: **C** Index: 12.99.0. 15.10.2003

Zusammensetzung: 01 EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 290 mg ex: GENTIANAE RADIX 2 mg, PRIMULAE FLOS 6 mg, RUMICIS ACETOSAE HERBA 6 mg, SAMBUCI FLOS 6 mg, VERBENAE HERBA 6 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 19 % V/V.

Anwendung: Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege

Packung: 01 026 100 mL C

* Gültig bis: 14. Oktober 2008

01 Soldactone, Injektionspräparat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **37528** Abgabekategorie: **B** Index: 05.01.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO SICCA: KALII CANRENOAS 200 mg, TROMETAMOLUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 2 mL.

Anwendung: Aldosteronantagonist

Packung: 01 013 6 Ampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 28. November 2007

01 Solevita 425, Kapseln

Permamed AG, Ringstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: **55914** Abgabekategorie: **C** Index: 01.04.1. 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 425 mg, DER: 3,5–6:1, COLOR.: E 141, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei gedrückter Stimmung

Packungen: 01 003 30 Kapseln C

021 100 Kapseln C

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Solu-Cortef Act-O-Vial 100 mg, Injektionspräparat i.v., i.m.**02 Solu-Cortef Act-O-Vial 500 mg, Injektionspräparat i.v., i.m.**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **23533** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.21 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: HYDROCORTISONUM 100 mg ut HYDROCORTISONI-21 SUC-CINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLI-CUS 10 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: HYDROCORTISONUM 500 mg ut HYDROCORTISONI-21 SUC-CINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLI-CUS 20 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 01 Act-O-Vial
030 2 mL B02 Act-O-Vial
049 4 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

- 01 Solu-Medrol 40 mg, Injektionspräparat**
- 02 Solu-Medrol 125 mg, Injektionspräparat**
- 03 Solu-Medrol 250 mg, Injektionspräparat**
- 04 Solu-Medrol 500 mg, Injektionspräparat**
- 05 Solu-Medrol 1000 mg, Injektionspräparat**
- 06 Solu-Medrol 2000 mg, Injektionspräparat**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **35112** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.23 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 40 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, LACTOSUM MONOHYDRICUM, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 9 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 125 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 18 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.
 03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 250 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 36 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.
 04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 500 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 67 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 8 mL.
 05 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 1 g ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 134 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 16 mL.
 06 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 2 g ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 267 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 32 mL.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 01 Act-O-Vials
 014 1 x 1 mL B
 02 Act-O-Vials
 022 1 x 2 mL B
 03 Act-O-Vials
 073 3 x 4 mL B
 04 081 1 x 8 mL Stechampulle(n) B
 05 057 1 x 16 mL Stechampulle(n) B
 06 065 1 x 32 mL Stechampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Solu-Medrol SAB 40 mg, Injektionspräparat**02 Solu-Medrol SAB 125 mg, Injektionspräparat**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53697** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.23 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 40 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, LACTOSUM MONOHYDRICUM, DINATRII PHOSPHAS ANHYDRICUS, NATRII DIHYDROGENOPHOSPHAS MONOHYDRICUS, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 1 mL.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 125 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, DINATRII PHOSPHAS ANHYDRICUS, NATRII DIHYDROGENOPHOSPHAS MONOHYDRICUS, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 2 mL.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 01 011 1 Ampulle(n) B

02 038 1 Ampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Sortis 10, Filmtabletten**02 Sortis 20, Filmtabletten****03 Sortis 40, Filmtabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54085** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ATORVASTATINUM 10 mg ut CALCII ATORVASTATINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 ATORVASTATINUM 20 mg ut CALCII ATORVASTATINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 ATORVASTATINUM 40 mg ut CALCII ATORVASTATINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Reduktion der Serumcholesterinkonzentration

Packungen: 01 028 30 Filmtabletten B

036 100 Filmtabletten B

02 044 30 Filmtabletten B

052 100 Filmtabletten B

02 5 Schachteln à

087 100 Filmtabletten B

03 060 30 Filmtabletten B

079 100 Filmtabletten B

03 5 Schachteln à

095 100 Filmtabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.10.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Spitzwegerich Halspastillen M

F. Hunziker & Co. AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: **30426** Abgabekategorie: **E** Index: 12.03.9. 30.10.2003

Zusammensetzung: 02 LIQUIRITIAE EXTRACTUM SICCCUM 33.5 mg, ACIDUM GLYCYRRHIZINICUM 3.3 mg, PLANTAGINIS EXTRACTUM SICCCUM 5.5 mg, ACIDUM ASCORBICUM 3.5 mg, SACCHARUM, AROMATICA: MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM, ANISI AETHEROLEUM, LEVOMENTHOLUM, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Heiserkeit und Rachenkatarrh

Packung: 02 029 160 g E

* Gültig bis: 29. Oktober 2008

01 Stilltee H, Kräutertee

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: **41486** Abgabekategorie: **D** Index: 07.99.0. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 CARVI FRUCTUS 25 %, FOENICULI DULCIS FRUCTUS 12 %, ANISI FRUCTUS 10 %, URTICAE FOLIUM 53 %.

Anwendung: Zur Förderung des Stillens

Packung: 01 023 80 g D

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Sufenta, Injektionslösung

02 Sufenta forte, Injektionslösung

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **52413** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 29.10.2003

Zusammensetzung: 01 SUFENTANILUM 5 ug ut SUFENTANILI CITRAS (1:1), NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 SUFENTANILUM 50 ug ut SUFENTANILI CITRAS (1:1), NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Narkotisches Analgetikum

Packungen: 01 028 5 x 2 mL Ampulle(n) A

036 5 x 10 mL Ampulle(n) A

02 044 5 x 1 mL Ampulle(n) A

052 5 x 5 mL Ampulle(n) A

Bemerkungen: Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe

* Gültig bis: 28. Oktober 2008

02 Suxinutin, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **26777** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 ETHOSUXIMIDUM 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Anwendung: Antiepilepticum
 Packung: 02 046 150 Kapseln B
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Suxinutin, Sirup

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **28520** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 ETHOSUXIMIDUM 250 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.
 Anwendung: Antiepilepticum
 Packung: 02 050 200 mL B
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Synrelina, Nasenspray

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51442** Abgabekategorie: **B** Index: 07.09.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 NAFARELINUM 0.2 mg pro DOSI ut NAFARELINI ACETAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM, DOSES pro VASE 60.
 Anwendung: Endometriose
 Packung: 01 016 60 Einzeldosen B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

03 Synthamin V 10, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **41819** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 28.10.2003

Zusammensetzung: 03 AMINOACIDA 100 g ut ISOLEUCINUM 6 g, LEUCINUM 7.3 g, LYSINUM ANHYDRICUM 5.8 g, VALINUM 5.8 g, PHENYLALANINUM 5.6 g, HISTIDINUM 4.8 g, THREONINUM 4.2 g, METHIONINUM 4 g, TRYPTOPHANUM 1.8 g, ALANINUM 20.7 g, ARGININUM 11.5 g, GLYCINUM 10.3 g, PROLINUM 6.8 g, SERINUM 5 g, TYROSINUM 0.4 g, CHLORIDUM 40 mmol, ACETAS 82 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.
 Anwendung: Parenterale Zufuhr von Aminosäuren
 Packung: 03 065 15 x 500 mL B
 * Gültig bis: 27. Oktober 2008

03 Synthamin V 10E, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **41820** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 28.10.2003

Zusammensetzung: 03 AMINOACIDA 100 g ut ISOLEUCINUM 6 g, LEUCINUM 7.3 g, LYSINUM ANHYDRICUM 5.8 g, VALINUM 5.8 g, PHENYLALANINUM 5.6 g, HISTIDINUM 4.8 g, THREONINUM 4.2 g, METHIONINUM 4 g, TRYPTOPHANUM 1.8 g, ALANINUM 20.7 g, ARGININUM 11.5 g, GLYCINUM 10.3 g, PROLINUM 6.8 g, SERINUM 5 g, TYROSINUM 0.4 g, NATRIUM 70 mmol, KALIUM 60 mmol, MAGNESIUM 5 mmol, ACETAS 160 mmol, CHLORIDUM 70 mmol, PHOSPHAS 30 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Anwendung: Parenterale Zufuhr von Aminosäuren und Elektrolyten

Packung: 03 071 15 x 500 mL B

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 System 50, Pflaster

02 System 25, Pflaster

03 System 75, Pflaster

04 System 100, Pflaster

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **50768** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.2. 14.10.2003

Zusammensetzung: 01 ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 3.2 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 16 cm² cum LIBERATIONE 50 ug/24 h.
 02 ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 1.6 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 8 cm² cum LIBERATIONE 25 ug/24 h.
 03 ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 4.8 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 24 cm² cum LIBERATIONE 75 ug/24 h.
 04 ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 6.4 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 32 cm² cum LIBERATIONE 100 ug/24 h.

Anwendung: Ausfallerscheinungen bei Oestrogenmangel in der Menopause oder nach Ovarektomie

Packungen: 01 023 24 Systeme B
 031 8 Systeme B
 02 058 8 Systeme B
 066 24 Systeme B
 03 074 8 Systeme B
 082 24 Systeme B

* Bemerkung: Sequenz 04 = nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 13. Oktober 2008

01 System Conti, transdermale Pflaster

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **54715** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.6. 14.10.2003

Zusammensetzung: 01 ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 3.2 mg, NORETHISTERONI ACETAS 11.2 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 16 cm² cum LIBERATIONE 50 ug et 170 ug/24 h.

Anwendung: Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause

Packungen: 01 013 8 Pflaster B
 021 24 Pflaster B

* Gültig bis: 13. Oktober 2008

01 System Sequi, transdermale Pflaster (Kombipackung)

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **54716** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.6. 14.10.2003

Zusammensetzung: 01 I): ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 3.2 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 16 cm² cum LIBERATIONE 50 ug/24 h, II): ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 3.2 mg, NORETHISTERONI ACETAS 11.2 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 16 cm² cum LIBERATIONE 50 ug et 170 ug/24 h.

Anwendung: Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause

Packungen: 01 028 8 Pflaster B
036 24 Pflaster B

* Gültig bis: 13. Oktober 2008

01 Tavanic 250 mg, Filmtabletten**02 Tavanic 500 mg, Filmtabletten**

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **54365** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 LEVOFLOXACINUM 250 mg ut LEVOFLOXACINUM HEMIHYDRICUS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 LEVOFLOXACINUM 500 mg ut LEVOFLOXACINUM HEMIHYDRICUS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 012 5 Filmtabletten A
020 7 Filmtabletten A
039 10 Filmtabletten A
02 047 5 Filmtabletten A
055 7 Filmtabletten A
063 10 Filmtabletten A

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Tavanic i.v. 500, Infusionslösung**02 Tavanic i.v. 250, Infusionslösung**

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **54366** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 LEVOFLOXACINUM 500 mg ut LEVOFLOXACINUM HEMIHYDRICUS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 100 mL.

02 LEVOFLOXACINUM 250 mg ut LEVOFLOXACINUM HEMIHYDRICUS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 50 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 019 1 x 100 mL Flasche(n) A
02 027 1 x 50 mL Flasche(n) A

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Terracortril, Augen- oder Ohrensuspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **20656** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 HYDROCORTISONI ACETAS 15 mg, OXYTETRACYCLINUM DIHYDRICUM 5 mg ut OXYTETRACYCLINI HYDROCHLORIDUM, POLYMYXINI B SULFAS 10'000 U.I., EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Infektionen der Augen oder des Aussenohres

Packung: 01 018 2,5 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.07.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Tiger Balsam rot/stark, Salbe

Adroka AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **30805** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 DEXTROCAMPORA 250 mg, LEVOMENTHOLUM 100 mg, CAJEPUTI AETHEROLEUM 70 mg, CARYOPHYLLI AETHEROLEUM 50 mg, CASSIAE AETHEROLEUM 50 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 60 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden

Packungen: 01 011 19,4 g D

038 30 g D

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Tiger Balsam weiss/mild, Salbe

Adroka AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **35199** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 DEXTROCAMPORA 249 mg, LEVOMENTHOLUM 80 mg, CAJEPUTI AETHEROLEUM 129 mg, CARYOPHYLLI AETHEROLEUM 15 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 159 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden

Packungen: 01 012 19,4 g D

020 30 g D

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Tiger Oel, flüssig

Adroka AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **33012** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 DEXTROCAMPORA 100 mg, LEVOMENTHOLUM 80 mg, METHYLIS SALICYLAS 380 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 60 mg, LAVANDULAE AETHEROLEUM 50 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden

Packung: 01 012 28,5 mL D

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Tilarin, Nasenspray

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **52103** Abgabekategorie: **B** Index: 12.02.8. 28.10.2003

Zusammensetzung: 01 NEDOCROMILUM DINATRICUM 1.3 mg pro DOSI, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Allergische Rhinitis

Packung: 01 010 15 mL B

* Gültig bis: 27. Oktober 2008

01 Tomudex 2 mg, Lyophilisat

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **53536** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 20.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: RALTITREXEDUM 2 mg, NATRII PHOSPHATES, MANNITOLUM, pro VITRO.

Anwendung: Cytostatikum

Packung: 01 018 1 Ampulle(n) A

* Gültig bis: 19. Oktober 2008

03 Transannon mite, Dragées**04 Transannon, Dragées**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39718** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.2. 27.10.2003

Zusammensetzung: 03 ESTROGENA CONIUGATA corresp. ESTRONI SULFAS NATRICUS 0.625 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

04 ESTROGENA CONIUGATA corresp. ESTRONI SULFAS NATRICUS 1.25 mg, COLOR.: E 127, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Oestrogensubstitutionstherapie bei klimakterischen Ausfallerscheinungen

Packungen: 03 146 3 x 21 Dragées B

154 3 x 28 Dragées B

04 162 3 x 21 Dragées B

170 3 x 28 Dragées B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Trobicin, Injektionspräparat i.m.

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **37562** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.7. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SPECTINOMYCINUM 2 g ut SPECTINOMYCINI DIHYDRO-
CHLORIDUM, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 28.8 mg, AQUA q.s. ad
SOLUTIONEM pro 3.2 mL.

Anwendung: Gonorrhöe

Packung: 01 Trockensubstanz + Lösungsmittel
017 1 + 1 Ampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.01.2003 (Änderung Zulassungs-
inhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Trosyd, Crème

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **43947** * Abgabekategorie: **C** Index: 10.09.4. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TIOCONAZOLUM 10 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro
1 g.

Anwendung: Dermatomykosen

Packung: 01 036 20 g C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 05. Dezember 2007

01 Trosyd, Nagellösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **46441** Abgabekategorie: **B** Index: 10.09.4. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TIOCONAZOLUM 280 mg, ACIDUM UNDECYLENICUM, ETHYLIS ACETAS, ad SOLUTIONEM pro
1 g.

Anwendung: Nagelmykosen

Packung: 01 028 12 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.01.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Trosyd, Spray-Lösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45337** Abgabekategorie: **C** Index: 10.09.4. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TIOCONAZOLUM 10 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g, SOLUTIO 21 g et PROPELLENTIA
ad AEROSOLUM pro VASE 78 g.

Anwendung: Dermatomykosen

Packung: 01 022 125 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 05. Dezember 2007

01 Turexan Douche, Lösung

Turimed AG, Hertistrasse 8, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: **45704** Abgabekategorie: **D** Index: 10.10.0. 03.10.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM UNDECYLENICUM 9 mg, UNDECYLENAMIDE DEA 6.1 mg, DETERGENTIA, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Reinigung trockener, empfindlicher und schuppender Haut

* Packungen: 01 017 200 mL D
025 1000 mL D

Bemerkung: (Verzicht auf Packungsgrösse 5000 ml)

* Gültig bis: 02. Oktober 2008

01 Urodin, Tropfen

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **34515** Abgabekategorie: **B** Index: 05.02.0. 16.10.2003

Zusammensetzung: 01 NITROFURANTOINUM 90 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM 1 mL corresp. 18 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 1 % V/V.

Anwendung: Harnwegsinfektionen

Packung: 01 018 1 x 10 mL B

* Gültig bis: 15. Oktober 2008

01 Urokinase 10 000 HS medac, Injektionspräparat**02 Urokinase 50 000 HS medac, Injektionspräparat****03 Urokinase 100 000 HS medac, Injektionspräparat****04 Urokinase 250 000 HS medac, Injektionspräparat****05 Urokinase 500 000 HS medac, Injektionspräparat**

Pharma Consulting Marion Senn GmbH, Weissensteinstrasse 24, 3400 Burgdorf

Zul.-Nr.: **48198** Abgabekategorie: **B** Index: 06.05.0. 16.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: UROKINASUM 10'000 U.I., NATRII PHOSPHATES, ALBUMINUM HUMANUM, pro VITRO.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: UROKINASUM 50'000 U.I., NATRII PHOSPHATES, ALBUMINUM HUMANUM, pro VITRO.

03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: UROKINASUM 100'000 U.I., NATRII PHOSPHATES, ALBUMINUM HUMANUM, pro VITRO.

04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: UROKINASUM 250'000 U.I., NATRII PHOSPHATES, ALBUMINUM HUMANUM, pro VITRO.

05 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: UROKINASUM 500'000 U.I., NATRII PHOSPHATES, ALBUMINUM HUMANUM, pro VITRO.

Anwendung: Fibrinolyticum

Packungen: 01 015 1 Durchstichflasche(n) B
02 023 1 Durchstichflasche(n) B
03 031 1 Durchstichflasche(n) B
04 058 1 Durchstichflasche(n) B
05 066 1 Durchstichflasche(n) B

* Gültig bis: 15. Oktober 2007

01 Urticalcin, homöopathische Tabletten

Bioforce AG, , 9325 Roggwil

Zul.-Nr.: **16878** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 29.10.2003

Zusammensetzung: 01 URTICA DIOICA D1 10 mg, CALCII CARBONAS HAHNEMANNI D4 0.5 mg, CALCII PHOSPHAS D6 0.5 mg, ACIDUM SILICICUM D6 2.5 mg, DINATRII PHOSPHAS D6 0.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Kalkmangelerscheinungen

Packung: 01 022 600 Tabletten D

* Gültig bis: 28. Oktober 2008

01 Valoron, Injektionslösung (i.v., i.m., s.c.)

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **38584** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TILIDINI HYDROCHLORIDUM HEMIHYDRICUS 102.9 mg corresp. TILIDINI HYDROCHLORIDUM 100 mg, NATRII EDETAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Analgeticum

Packung: 01 049 5 Ampulle(n) A

* Bemerkungen: Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Valoron, Kapseln

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **38585** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TILIDINI HYDROCHLORIDUM HEMIHYDRICUS 51.45 mg corresp. TILIDINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, ETHYLVANILLINUM, COLOR.: E 124, CONSERV.: E 215, E 217, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Analgetikum

Packungen: 01 029 20 Kapseln A

037 100 Kapseln A

Bemerkungen: Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Valoron, Tropfen

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **38587** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TILIDINI HYDROCHLORIDUM HEMIHYDRICUS 102.9 mg corresp. TILIDINI HYDROCHLORIDUM 100 mg, SORBITOLUM, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 217, E 219, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 40 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 19 % V/V.

Anwendung: Analgetikum

Packungen: 01 013 10 mL A
021 20 mL ABemerkungen: Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Vaminolact, Infusionslösung

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: **49854** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 24.10.2003

Zusammensetzung: 01 ALANINUM 6.3 g, ARGININUM 4.1 g, ACIDUM ASPARTICUM 4.1 g, CYSTEINUM 1.0 g, ACIDUM GLUTAMICUM 7.1 g, GLYCINUM 2.1 g, HISTIDINUM 2.1 g, ISOLEUCINUM 3.1 g, LEUCINUM 7.0 g, LYSINUM MONOHYDRICUM 5.6 g, METHIONINUM 1.3 g, PHENYLALANINUM 2.7 g, PROLINUM 5.6 g, SERINUM 3.8 g, TAURINUM 0.3 g, THREONINUM 3.6 g, TRYPTOPHANUM 1.4 g, TYROSINUM 0.5 g, VALINUM 3.6 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Anwendung: Parenterale Aminosäurezufuhr bei Kindern

Packungen: 01 013 100 mL B
021 500 mL B

* Gültig bis: 23. Oktober 2008

01 Vfend 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55945** Abgabekategorie: **A** Index: 08.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 VORICONAZOLUM 200 mg, SULPHOBUTYL ETHER beta-CYCLODEXTRIN SODIUM, pro VITRO.

Anwendung: Pilzinfektionen

Packung: 01 002 1 Durchstichflasche(n) A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.10.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 29. Oktober 2007

01 Vfend, Filmtabletten

02 Vfend, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55946** Abgabekategorie: **A** Index: 08.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 VORICONAZOLUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 VORICONAZOLUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Pilzinfektionen

Packungen: 01 001 56 Filmtabletten A
003 100 Filmtabletten A
02 005 28 Filmtabletten A
007 100 Filmtabletten A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.10.2002 (Änderung Domizil)
Gültig bis: 29. Oktober 2007

01 Viagra 25 mg, Filmtabletten

02 Viagra 50 mg, Filmtabletten

03 Viagra 100 mg, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54642** Abgabekategorie: **B** Index: 05.99.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SILDENAFILUM 25 mg ut SILDENAFILUM CITRAS, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 SILDENAFILUM 50 mg ut SILDENAFILUM CITRAS, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
03 SILDENAFILUM 100 mg ut SILDENAFILUM CITRAS, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Erektile Dysfunktion

Packungen: 01 016 4 Filmtabletten B
024 12 Filmtabletten B
02 032 4 Filmtabletten B
040 12 Filmtabletten B
03 059 4 Filmtabletten B
067 12 Filmtabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.06.1998 (Änderung Domizil)
Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Vibramycin Akne, Tabs

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **49414** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.5. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DOXYCYCLINUM 50 mg ut DOXYCYCLINUM MONOHYDRICUM, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Akne vulgaris

Packung: 01 013 28 Tabletten A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.11.2001 (Änderung Domizil)
Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Vibramycin Tabs 100 mg, Tabletten**02 Vibramycin Tabs 200 mg, Tabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **43416** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.5. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DOXYCYCLINUM 100 mg ut DOXYCYCLINUM MONOHYDRICUM, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 DOXYCYCLINUM 200 mg ut DOXYCYCLINUM MONOHYDRICUM, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 065	5 Tabletten	A
	081	8 Tabletten	A
	111	25 Tabletten	A
	138	100 Tabletten	A
	02 146	5 Tabletten	A
	154	8 Tabletten	A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Vibravenös, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **36829** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.5. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DOXYCYCLINUM 100 mg ut DOXYCYCLINI HYCLAS, MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM, ETHANOLAMINUM, POLYVIDONUM K 17, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung:	01 060	5 Ampulle(n)	A
----------	--------	--------------	---

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Vicks Formule 44 Calmine, sirop

Procter & Gamble Switzerland SARL, 47, route de Saint-Georges, 1213 Petit-Lancy

N° AMM: **51981** Catégorie de remise: **C** Index: 03.01.1. 23.10.2003

Composition: 02 DEXTROMETHORPHANI HYDROBROMIDUM 20 mg corresp. DEXTROMETHORPHANUM 14.8 mg, VANILLINUM, ETHYLVANILLINUM, SACCHARUM, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 124, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 15 mL corresp. ETHANOLUM 5 % V/V.

Indication: Toux, en particulier toux sèche irritative

Conditionnement:	02 030	120 mL	C
------------------	--------	--------	---

* Valable jusqu'au: 22 octobre 2008

01 Viskaldix, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **41011** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 09.10.2003

Zusammensetzung: 01 CLOPAMIDUM 5 mg, PINDOLOLUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen: 01 017 30 Tabletten B
025 100 Tabletten B

* Gültig bis: 08. Oktober 2008

01 Vistide, Infusionskonzentrat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54310** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CIDOFOVIRUM 375 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Virostatikum

Packung: 01 5 ml Ampulle à 375 mg
013 1 Ampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Wala Nasenbalsam, anthroposophisches Arzneimittel

Wala Schweiz GmbH, Könizstrasse 25, 3008 Bern

Zul.-Nr.: **41584** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 09.10.2003Zusammensetzung: 01 BERBERIS VULGARIS e FRUCTIBUS FERM 33c TM 100 mg, EXTRACTUM ETHANOLICUM 50 mg
ex: PRUNI SPINOSAE FRUCTUS RECENS, BALSAMUM PERUVIANUM 5 mg, CAJEPUTI AETHEROLEUM 25 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 25 mg, SILICA COLLOIDALIS ANHYDRICA 5 mg, ADEPS LANAEE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei Schnupfen

Packung: 01 017 10 g D

* Gültig bis: 08. Oktober 2008

01 Xalacom, Augentropfen

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55612** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 LATANOPROSTUM 50 µg, TIMOLOLUM 5 mg corresp. TIMOLOLI MALEAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension

Packungen: 01 001 1 x 2.5 mL B
003 3 x 2.5 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaber(in) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Xalatan, Augentropfen

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53675** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 LATANOPROSTUM 50 ug, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 01 018 1 x 2,5 mL B
026 3 x 2,5 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Xanax 0,25 mg, Tabletten

02 Xanax 0,5 mg, Tabletten

03 Xanax 1 mg, Tabletten

04 Xanax 2 mg, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **43216** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ALPRAZOLAMUM 0.25 mg, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 ALPRAZOLAMUM 0.5 mg, COLOR.: E 127, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
03 ALPRAZOLAMUM 1 mg, COLOR.: E 127, E 132, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
04 ALPRAZOLAMUM 2 mg, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Anxiolyticum

Packungen: 01 015 30 Tabletten B
023 100 Tabletten B
02 031 30 Tabletten B
058 100 Tabletten B
03 066 30 Tabletten B
074 100 Tabletten B
04 082 30 Tabletten B
090 100 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Xanax retard 0,5 mg, Tabletten**02 Xanax retard 1 mg, Tabletten****03 Xanax retard 2 mg, Tabletten****04 Xanax retard 3 mg, Tabletten**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52866** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ALPRAZOLAMUM 0.5 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 ALPRAZOLAMUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 ALPRAZOLAMUM 2 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

04 ALPRAZOLAMUM 3 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Anxiolyticum

Packungen:	01 014	30 Tabletten	B
	022	100 Tabletten	B
	02 030	30 Tabletten	B
	049	100 Tabletten	B
	03 057	30 Tabletten	B
	065	100 Tabletten	B
	04 073	30 Tabletten	B
	081	100 Tabletten	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Zavedos 5 mg, Gelatinekapseln**02 Zavedos 10 mg, Gelatinekapseln****03 Zavedos 25 mg, Gelatinekapseln**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52256** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 IDARUBICINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 IDARUBICINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

03 IDARUBICINI HYDROCHLORIDUM 25 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Remissionsind. der akuten myeloischen Leukämie (AML,ANLL), fortgeschr. Mamma-Ca n.Versagen der first-line Therapie

Packungen:	01 011	1 Kapseln	A
	01 Sammelpackung		
	054	3 x 1 Kapseln	A
	02 038	1 Kapseln	A
	02 Sammelpackung		
	062	3 x 1 Kapseln	A
	03 046	1 Kapseln	A
	03 Sammelpackung		
	070	3 x 1 Kapseln	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Zavedos 5 mg, Lyophilisat in Stechampullen
02 Zavedos 10 mg, Lyophilisat in Stechampullen
03 Zavedos 20 mg, Lyophilisat in Stechampullen

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **50838** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: IDARUBICINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, LACTOSUM MONO-HYDRICUM, pro VITRO.
 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: IDARUBICINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM, pro VITRO.
 03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: IDARUBICINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM, pro VITRO.

Anwendung: Cytostaticum, akute Leukämien

Packungen: 01 013 1 x 5 mg Ampulle(n) A
 02 021 1 x 10 mg Ampulle(n) A
 03 048 1 x 20 mg Ampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Zavedos Solution 5 mg, Injektionslösung
02 Zavedos Solution 10 mg, Injektionslösung
03 Zavedos Solution 20 mg, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54670** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 IDARUBICINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, GLYCEROLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.
 02 IDARUBICINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, GLYCEROLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.
 03 IDARUBICINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, GLYCEROLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 20 mL.

Anwendung: Cytostaticum, akute Leukämien

Packungen: 01 028 1 Stechampulle(n) A
 01 Cytosafe
 052 1 Stechampulle(n) A
 02 036 1 Stechampulle(n) A
 02 Cytosafe
 060 1 Stechampulle(n) A
 03 044 1 Stechampulle(n) A
 03 Cytosafe
 079 1 Stechampulle(n) A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

- 01 Zithromax 100 mg, Granulat**
02 Zithromax 200 mg, Granulat
03 Zithromax 300 mg, Granulat
04 Zithromax 400 mg, Granulat
05 Zithromax 500 mg, Granulat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51999** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.6. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 AZITHROMYCINUM 100 mg ut AZITHROMYCINUM DIHYDRICUM, SACCHARUM 1.9 g, VANIL-
LINUM, ETHYLVANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.
 02 AZITHROMYCINUM 200 mg ut AZITHROMYCINUM DIHYDRICUM, SACCHARUM 3.9 g, VANIL-
LINUM, ETHYLVANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.
 03 AZITHROMYCINUM 300 mg ut AZITHROMYCINUM DIHYDRICUM, SACCHARUM 5.8 g, VANIL-
LINUM, ETHYLVANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.
 04 AZITHROMYCINUM 400 mg ut AZITHROMYCINUM DIHYDRICUM, SACCHARUM 7.7 g, VANIL-
LINUM, ETHYLVANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.
 05 AZITHROMYCINUM 500 mg ut AZITHROMYCINUM DIHYDRICUM, SACCHARUM 4.8 g, VANIL-
LINUM, ETHYLVANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 010	3 Sachets	A
	02 029	3 Sachets	A
	03 037	3 Sachets	A
	04 045	3 Sachets	A
	05 053	3 Sachets	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Zithromax 250 mg, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53488** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.6. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 AZITHROMYCINUM 250 mg ut AZITHROMYCINUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO
OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 013	4 Tabletten	A
	021	6 Tabletten	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.10.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Zithromax, Pulver zur Herstellung einer Suspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51352** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.6. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 AZITHROMYCINUM 200 mg ut AZITHROMYCINUM DIHYDRICUM, SACCHARUM 3.87 g, ETHYLVANILLINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 017 15 mL A
025 30 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Zoloft, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52251** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SERTRALINUM 50 mg ut SERTRALINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Selektiver Serotonin- Wiederaufnahmehemmer

Packungen: 01 028 10 Tabletten B
036 30 Tabletten B
044 100 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 24.04.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Zoloft, orales Konzentrat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55391** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SERTRALINUM 20 mg ut SERTRALINI HYDROCHLORIDUM 22.37 mg, LEVOMENTHOLUM, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 18 % V/V.

Anwendung: Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer

Packung: 01 002 60 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.04.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Zumenon, Filmtabletten

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: **54888** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.2. 24.10.2003

Zusammensetzung: 02 ESTRADIOLUM 2 mg ut ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Oestrogensubstitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden

Packung: 02 023 28 Tabletten B

* Gültig bis: 23. Oktober 2008

01 Zyvoxid 2 mg/ml, Infusionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55560	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 LINEZOLIDUM 2 mg, NATRII CITRAS, ACIDUM CITRICUM ANHYDRICUM, GLUCOSUM ANHYDRICUM 45.7 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 Beutel

001	10 x 100 mL	A
003	10 x 200 mL	A
005	10 x 300 mL	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Zyvoxid 20 mg/ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55559	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 LINEZOLIDUM 20 mg, SACCHARUM 210.6 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, VANILLINUM, ETHYLVANILLINUM, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 1 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 01 002 150 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Zyvoxid 600 mg, Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55558	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	27.10.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 02 LINEZOLIDUM 600 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 02 005 10 Filmtabletten A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Advocid 2.5% ad us.vet., Injektionslösung**02 Advocid 18% ad us.vet., Injektionslösung**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53122	Abgabekategorie: A	27.10.2003
Zusammensetzung:	01 DANOFLOXACINUM 25 mg ut DANOFLOXACINI MESILAS, ANTIOX.: 3-MERCAPTO-1,2-PROPANDIOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.	
	02 DANOFLOXACINUM 180 mg ut DANOFLOXACINI MESILAS, ANTIOX.: 3-MERCAPTO-1,2-PROPANDIOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.	
Anwendung:	01 Bakterielle Infektionen der Atemwege und Enteritis bei Rindern und Schweinen	
	02 Bakterielle Atemwegserkrankungen bei Kälbern, Rindern und Kühen, Durchfallerkrankungen bei Kälbern	
Packungen:	01 019 50 mL A	
	027 100 mL A	
	02 043 50 mL A	
	051 100 mL A	
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.12.2001 (Änderung Domizil)	
Gültig bis:	31. Dezember 2006	

01 Amoxidog 100 ad us.vet., comprimés**02 Amoxidog 200 ad us.vet., comprimés**

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° AMM: 52255	Catégorie de remise: A	31.10.2003
Composition:	01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 100 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.	
	02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.	
Indication:	Infections bactériennes chez les chiens	
Conditionnements:	01 015 10 x 10 comprimés A	
	02 023 10 x 10 comprimés A	
* Valable jusqu'au:	30 octobre 2008	

01 Anifertil ad us.vet., Pressling

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 52168	Abgabekategorie: B	15.10.2003
Zusammensetzung:	01 CHLORMADINONI ACETAS 40 mg, CONSERV.: E 282, EXCIPIENS pro COMPRESSO.	
Anwendung:	Anöstrie, Ovarialzysten, Zyklussynchronisation, Zyklusinduktion bei Rindern	
Packung:	01 015 5 Tabletten B	
* Gültig bis:	14. Oktober 2008	

01 B-GF ad us.vet., concentré médicamenteux

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° AMM: **46040** Catégorie de remise: **B** 17.10.2003

Composition: 01 GRISEOFULVINUM 100 g, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 kg.

Indication: Dermatomycoses des bovins et des chevaux

Conditionnements: 01 015 1 kg B

031 25 kg B

* Valable jusqu'au: 16 octobre 2008

01 B-Neuron ad us.vet., Injektionslösung

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **45613** Abgabekategorie: **B** 08.10.2003

* Zusammensetzung: 01 THIAMINI HYDROCHLORIDUM 33.3 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 33.3 mg, CYANOCOBALAMINUM 333,3 ug, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 15 mg, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, SORBITOLUM 70 per CENTUM non CRISTALLISABILE, AQUA ad INIECTABILIA ad mL.

* Anwendung: Vitamin B Kombinationspräparat für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen

Packung: 01 038 50 mL B

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Bykahepar ad us.vet., Injektionslösung

Berna Veterinärprodukte AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: **42367** Abgabekategorie: **B** 30.10.2003

* Zusammensetzung: 01 CLANOBUTINUM 100.15 mg, NATRII HYDROXIDUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA ad INIECTABILIA ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

* Anwendung: Choloretikum, Digestivum für Hunde

Packung: 01 028 100 mL B

* Gültig bis: 29. Oktober 2008

01 Catosal 10% ad us.vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **34465** Abgabekategorie: **B** 17.10.2003

* Zusammensetzung: 01 BUTAFOSFANUM 100 mg, CYANOCOBALAMINUM 50 ug, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA ad INIECTABILIA ad 1 mL.

* Anwendung: Anregung des Stoffwechsels bei Rindern, Pferden, Schweinen, Schafen, Ziegen, Hunden, Katzen, Geflügel und Pelztieren

Packung: 01 010 100 mL B

* Gültig bis: 16. Oktober 2008

01 Clamoxyl ad us.vet., ölige Injektionssuspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45176** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 150 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, ALUMINII MONOSTEARAS, ETHYLIS OLEAS qs ad 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schweinen, Hunden und Katzen

Packungen: 01 Durchstechflaschen
037 6 x 100 mL A01 Durchstechflasche
045 100 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.03.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 17. November 2007

01 Cobiotic N ad us.vet., Injektionssuspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **30922** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 BENZYL PENICILLINUM PROCAINUM 200'000 U.I., DIHYDROSTREPTOMYCINUM 250 mg ut DIHYDROSTREPTOMYCINI SULFAS, PROCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, CONSERV.: BUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, NATRII HYDROXYMETHANSULFINAS DIHYDRICUS, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Wiederkäuern, Schweinen und Heimtieren

Packung: 01 Durchstechflaschen
026 6 x 100 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.05.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Cortivet ad us.vet., Salbe

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **38539** Abgabekategorie: **A** 02.10.2003

Zusammensetzung: 01 CHLORAMPHENICOLUM 20 mg, ZINCI UNDECYLENAS 25 mg, PREDNISOLONI ACETAS 2.5 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

* Anwendung: Polyvalente Hautsalbe für Hunde, Katzen und Heimtiere

Packungen: 01 019 20 g A
027 100 g A

* Gültig bis: 01. Oktober 2008

01 Dectomax 0.5% pour on Lösung ad us.vet.

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54647** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DORAMECTINUM 5 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 Anwendung: Antiparasitikum zum Aufgiessen für nicht laktierende Rinder
 Packungen: 01 018 250 mL A
 026 1000 mL A
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.10.2003 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 01. Oktober 2008

01 Dectomax ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52879** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DORAMECTINUM 10 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 Anwendung: Ekto- und Endoparasiten bei Rindern, Schafen und Schweinen
 Packungen: 01 019 50 ml A
 027 200 ml A
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.04.2000 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Dentisept ad us.vet., Paste

Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: **52272** Abgabekategorie: **D** 16.10.2003

* Zusammensetzung: 01 CHLORHEXIDINUM 2 mg, AROMATICA: VANILLINUM, EXCIPIENS ad PASTAM pro 1 g.
 Anwendung: Zahnfleisch-Entzündung, Zahn-Plaque, Zahnstein und Lefzen-Dermatitis bei Hund und Katze
 Packung: 01 Tube
 017 20 g D
 * Gültig bis: 15. Oktober 2008

01 Depo-Promone ad us.vet., Injektionssuspension

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **42046** Abgabekategorie: **B** 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 50 mg, POLYSORBATUM 80, MACROGOLUM 4000, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 216 0.139 mg, E 218 1.298 mg, AQUA ad INIJECTABILIA ad 1 mL.
 Anwendung: Unterdrückung der Brunst, Metorrhagien bei Hündinnen und Kätzinnen
 Packung: 01 019 5 mL B
 * Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Dermacaps forte ad us.vet., Kapseln**02 Dermacaps mite ad us.vet., Kapseln**

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **46059** Abgabekategorie: **B** 22.10.2003

Zusammensetzung: 01 PREDNISOLONUM 5 mg, CHLORPHENAMINI MALEAS 1 mg, MEPYRAMINI MALEAS 1 mg, INOSITOLUM 8.5 mg, LECITHINUM 80 mg, RETINOLUM 5'000 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 150 U.I., alfa-TOCOPHEROLI ACETAS 5 mg, ACIDUM LINOLENICUM 100 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 PREDNISOLONUM 2.5 mg, CHLORPHENAMINI MALEAS 0.5 mg, MEPYRAMINI MALEAS 0.5 mg, INOSITOLUM 4.25 mg, LECITHINUM 40 mg, RETINOLUM 2'500 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 75 U.I., alfa-TOCOPHEROLI ACETAS 2.5 mg, ACIDUM LINOLENICUM 50 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

* Anwendung: 01 Orales Dermatologicum für Hunde
02 Orales Dermatologicum für Hunde und Katzen

Packungen: 01 026 100 Kapseln B
034 500 Kapseln B
02 050 100 Kapseln B
069 500 Kapseln B

* Gültig bis: 21. Oktober 2008

01 Diarr-stop ad us.vet., Tabletten

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **41942** Abgabekategorie: **D** 08.10.2003

* Zusammensetzung: 01 MAGNESII PEROXIDUM 30 mg, PECTINUM 75 mg, TANNINUM ALBUMINATUM 225 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

* Anwendung: Antidiarrhoikum für Hunde und Katzen

Packungen: 01 010 1000 Tabletten D
029 50 Tabletten D

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Dinolytic ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **40063** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DINOPROSTUM 5 mg ut DINOPROSTUM TROMETAMOLUM, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Luteolytikum für Rinder, Pferde und Schweine

Packung: 01 021 5 x 10 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Dolosin-Dexa ad us.vet., Injektionslösung

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **46261** Abgabekategorie: **B** 09.10.2003

* Zusammensetzung: 01 PHENYLBUTAZONUM 70 mg, RAMIFENAZONUM 140 mg, DEXAMETHASONUM 0.5 mg ut DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, ANTIOX.: E 223 0.5 mg, PROPYLENGLYCOLUM, AQUA ad INIJECTABILIA ad 1 mL.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antirheumatikum, Antipyretikum für Hunde und Katzen

Packung: 01 046 100 mL B

* Gültig bis: 08. Oktober 2008

01 Domosedan ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **47542** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DETOMIDINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Sedativum und Analgetikum für Rinder und Pferde

Packung: 01 Durchstechflasche
014 5 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.07.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Droncit Spot-on ad us.vet., Lösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **54654** Abgabekategorie: **B** 23.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAZIQUANTELUM 20 mg, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro VITRO 0.5 mL.

Anwendung: Bandwurmmittel für Katzen

Packung: 01 Pipetten
014 4 x 0.5 mL B

* Gültig bis: 22. Oktober 2008

01 Enolyt ad us.vet., Pulver

ufamed AG, Kornfeldstr. 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: **50399** Abgabekategorie: **B** 14.10.2003

* Zusammensetzung: 01 NATRII HYDROGENOCARBONAS 110 mg, NATRII CHLORIDUM 50 mg, KALII CHLORIDUM 25 mg, CALCII GLUCONAS 15 mg, MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM 3.6 mg, GLUCOSUM MONOHYDRICUM 600 mg, GLYCINUM 100 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM 95 mg, AROMATICA: SACCHARINUM, CYCLAMAS, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.

* Anwendung: Elektrolyt- und Energiekonzentrat für Kälber und Ferkel zur oralen Rehydratation

Packungen: 01 Dose
028 1 kg B
036 600 g B

* Gültig bis: 13. Oktober 2008

01 Equitac ad us.vet., Paste

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **47257** Abgabekategorie: **B** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 OXIBENDAZOLUM 5 g, EXCIPIENS ad PASTAM pro VASE 16.7 g.

Anwendung: Anthelmintikum für Pferde

Packung: 01 Injektor

018 16,7 g B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Excenel 1g ad us.vet., Injektionspräparat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51318** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CEFTIOFURUM 1 g ut CEFTIOFURUM NATRICUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 20 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen des Atmungsapparates bei Rindern und Schweinen, Panaritium bei Rindern

Packung: 01 013 1 g A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Excenel RTU ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55977** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CEFTIOFURUM 50 mg ut CEFTIOFURI HYDROCHLORIDUM 57.14 mg, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle respiratorische Erkrankungen bei Rind und Schwein, Panaritium beim Rind

Packung: 01 002 100 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2008

01 Exhelm 5% ad us.vet., Medizinalkonzentrat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39911** Abgabekategorie: **B** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PYRANTELI HYDROGENOTARTRAS 50 g, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 kg.

Anwendung: Nematoden bei Schweinen

Packung: 01 019 10 kg B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Hylartil ad us.vet., Injektionslösung

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **45774** Abgabekategorie: **A** 09.10.2003

* Zusammensetzung: 01 NATRII HYALURONAS 10 mg, NATRII CHLORIDUM, NATRII DIHYDROGENOPHOSPHAS MONOHYDRICUS, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, AQUA ad INIJECTABILIA ad 1 mL.

Anwendung: Nichtinfektiöse entzündliche Gelenk- und Sehnenenerkrankungen bei Pferden

Packungen: 01 Injektionsspritze
 015 2 mL A
 023 10 x 2 mL A

* Gültig bis: 08. Oktober 2008

02 Ketazol-100 ad us.vet., Injektionslösung

Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: **50375** Abgabekategorie: **B** 30.07.1998

* Zusammensetzung: 02 KETAMINUM 100 mg ut KETAMINI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: E 219 1.1 mg, AQUA ad INIJECTABILIA ad 1 mL.

* Anwendung: Injizierbares Anästhetikum für Hunde, Katzen, Pferde, Rinder, Kälber, Heim-, Wild- und Zootiere

Packungen: 02 021 5 x 10 mL B
 048 50 mL B

* Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Linco-Spectin Premix ad us.vet., Medizinalkonzentrat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **40069** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 LINCOMYCINUM 22 g ut LINCOMYCINI HYDROCHLORIDUM, SPECTINOMYCINUM 22 g ut SPECTINOMYCINI SULFAS, PARAFFINUM LIQUIDUM, SOJAE SEMINIS PULVIS, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 kg.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Schweinen

Packungen: 01 011 1 kg A
 038 25 kg A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Linco-Spectin ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **40070** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 LINCOMYCINUM 50 mg ut LINCOMYCINI HYDROCHLORIDUM, SPECTINOMYCINUM 100 mg ut SPECTINOMYCINI SULFAS, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Schweinen, Hunden und Katzen

Packung: 01 044 10 x 100 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Lincocin Neo intramammär ad us.vet., Lösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54334** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 LINCOMYCINUM 330 mg, NEOMYCINUM 100 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Mastitis bei Kühen

Packung: 01 Injektor

036 24 x 10 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Longamox ad us.vet., Injektionssuspension

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **54312** Abgabekategorie: **A** 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 150 mg, ETHYLCELLULOSUM, METHYLCELLULOSUM, SORBITANI TRIOLEAS, PROPYLENGLYCOLI OCTANOAS et DECANOAS, CONSERV.: E 216 1.4 mg, ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen und Schweinen

Packung: 01 016 100 mL A

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Morphasol ad us.vet., Injektionslösung

Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: **53760** Abgabekategorie: **A** 16.10.2003

* Zusammensetzung: 01 BUTORPHANOLUM 4 mg ut BUTORPHANOLI TARTRAS, CONSERV.: CHLOROCRESOLUM 1 mg, ACIDUM CITRICUM MONOHYDRICUM, NATRII CITRAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA ad INIECTABILIA ad 1 mL.

* Anwendung: Synthetisches Opioid gegen Schmerzen und Husten bei Hund und Katze

Packungen: 01 015 10 mL A

023 5 x 10 mL A

* Gültig bis: 15. Oktober 2008

01 Narcoxyl 2 ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **49732** Abgabekategorie: **B** 08.10.2003

* Zusammensetzung: 01 XYLAZINUM 20 mg ut XYLAZINI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: E 218 1 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA ad INIECTABILIA ad mL.

* Anwendung: Sedativum, Anaesthetikum, Analgetikum, Muskelrelaxans für Pferde, Rinder, Hunde, Katzen und Nager

Packungen: 01 031 20 mL B

058 50 mL B

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Novugen ad us.vet., Gel

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **46125** Abgabekategorie: **B** 02.10.2003

* Zusammensetzung: 01 POLICRESULENUM 18 mg, MACROGOLUM 400, ADEPS LANAЕ, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

* Anwendung: Wundgel für Klein- und Grosstiere

Packungen: 01 010 20 g B
029 100 g B

* Gültig bis: 01. Oktober 2008

01 Ophthalmyvet ad us.vet., Augensalbe

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **41956** Abgabekategorie: **A** 08.10.2003

* Zusammensetzung: 01 BACITRACINUM 500 U.I., NEOMYCINUM 3.25 mg ut NEOMYCINI SULFAS, POLYMYXINI B SULFAS 5'000 U.I., ANTIOX.: E 307, ADEPS LANAЕ, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

* Anwendung: Antibakteriell wirksame Augensalbe für Hunde, Katzen und Heimtiere

Packung: 01 011 5 g A

* Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Optivermin ad us.vet., Tabletten

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **55055** Abgabekategorie: **B** 02.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAZIQUANTELUM 50 mg, FENBENDAZOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

* Anwendung: Anthelminthikum für Hunde und Katzen

Packung: 01 002 100 Tabletten B

* Gültig bis: 01. Oktober 2008

01 Orbenin Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **36023** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 I): CLOXACILLINUM 500 mg ut CLOXACILLINUM BENZATHINUM, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro VASE 3 g, II): TELA cum SOLUTIONE 2 mL, SOLUTIO: ALCOHOL ISOPROPYLICUS 70 % V/V, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe

Packung: 01 Injektoren mit 12 Desinfektionstüchern
031 24 x 3 g A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.12.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Orbenin Extra Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52331** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 I): CLOXACILLINUM 600 mg ut CLOXACILLINUM BENZATHINUM, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro VASE 3.6 g, II): TELA cum SOLUTIONE 2 mL, SOLUTIO: ALCOHOL ISOPROPYLICUS 70 % V/V, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Prophylaxe und Therapie von Mastitiden beim Trockenstellen der Milchkühe

Packungen:	01 Injektoren mit 2 Desinfektionstüchern		
	013	4 x 3.6 g	A
	01 Injektoren mit 12 Desinfektionstüchern		
	021	24 x 3.6 g	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.11.1998 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oribiotic ad us.vet., Salbe

Werner Stricker AG, Alpenblickstrasse 13, 3052 Zollikofen

Zul.-Nr.: **42349** Abgabekategorie: **A** 01.10.2003

Zusammensetzung: 01 BACITRACINUM 500 U.I., NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, NYSTATINUM 100'000 U.I., TRIAMCINOLONI ACETONIDUM 1 mg, LIDOCAINUM 10 mg ut LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Ohren- und Mittelohrentzündung bei Hunden und Katzen

Packung:	01 Tube		
	011	10 g	A

* Gültig bis: 30. September 2008

01 Paratect Flex Bolus ad us.vet.

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **49439** Abgabekategorie: **B** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 MORANTELUM 11.8 g ut MORANTELI HYDROGENOTARTRAS, EXCIPIENS pro BOLO.

Anwendung: Prophylaxe des Nematodenbefalls beim Jungrind während der Weidesaison

Packung:	01 016	10 boli	B
----------	--------	---------	---

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.12.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 15. Dezember 2007

01 Peracef ad us.vet., ölige Mastitissuspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **47098** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 I): CEFOPERAZONUM 100 mg, ANTIOX.: E 307, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro VASE 10 mL, II): TELA cum SOLUTIONE 1.5 mL, SOLUTIO: ALCOHOL ISOPROPYLICUS 70 % V/V, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Akute Mastitis bei Kühen

Packung: 01 10 Injektoren mit 10 Desinfektionstüchern
017 10 x 10 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.07.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Profilac Dip N ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

WestfaliaSurge AG, Worblentalstrasse 28, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: **50973** Abgabekategorie: **D/Sp** 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 IODUM 3 mg ut NONOXINOLUM-9-IODUM, GLYCEROLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mastitisprophylaxe bei Kühen

Packungen: 01 018 5 Liter D /Sp
034 25 Liter D /Sp
042 200 Liter D /Sp

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Sarmasol ad us.vet., Injektionslösung

Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: **52286** Abgabekategorie: **A** 16.10.2003

* Zusammensetzung: 01 SARMAZENILUM 1 mg, GLYCOFUROL, NATRII EDETAS, ACIDUM TARTARICUM, MANNITOLUM, AQUA ad INIECTABILIA ad 1 mL.

Anwendung: Benzodiazepin-Antagonist für Hunde

Packung: 01 018 10 mL A

* Gültig bis: 15. Oktober 2008

01 Septicortin ad us.vet., Augensalbe

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **53972** Abgabekategorie: **A** 21.10.2003

* Zusammensetzung: 01 CHLORAMPHENICOLUM 10 mg, HYDROCORTISONI ACETAS 10 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, ADEPS LANAEE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

* Anwendung: Antibiotische und antiphlogistische Augensalbe für Hunde und Katzen

Packung: 01 012 3.5 g A

* Gültig bis: 20. Oktober 2008

01 Specifique FN ad us.vet., Sirup

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 46255	Abgabekategorie: C	23.10.2003
------------------------	---------------------------	------------

* Zusammensetzung: 01 ATROPINI SULFAS 0.2 mg, EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 12 mg, CONSERV.: E 218, COLOR.: E 150, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Hustensirup für Pferde

Packungen:	01 011	200 mL	C
	046	500 mL	C

* Gültig bis: 22. Oktober 2008

- 01 Stronghold 15 mg ad us.vet., Lösung**
- 02 Stronghold 30 mg ad us.vet., Lösung**
- 03 Stronghold 45 mg ad us.vet., Lösung**
- 04 Stronghold 60 mg ad us.vet., Lösung**
- 05 Stronghold 120 mg ad us.vet., Lösung**
- 06 Stronghold 240 mg ad us.vet., Lösung**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55397** Abgabekategorie: **B** 27.10.2003

Zusammensetzung:	01 SELAMECTINUM 15 mg, ANTIOX.: E 321, DIPROPYLENGLYCOLMONOMETHYLETHER, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro VASE 0.25 mL.
	02 SELAMECTINUM 30 mg, ANTIOX.: E 321, DIPROPYLENGLYCOLMONOMETHYLETHER, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro VASE 0.25 mL.
	03 SELAMECTINUM 45 mg, ANTIOX.: E 321, DIPROPYLENGLYCOLMONOMETHYLETHER, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro VASE 0.75 mL.
	04 SELAMECTINUM 60 mg, ANTIOX.: E 321, DIPROPYLENGLYCOLMONOMETHYLETHER, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro VASE 0.5 mL.
	05 SELAMECTINUM 120 mg, ANTIOX.: E 321, DIPROPYLENGLYCOLMONOMETHYLETHER, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro VASE 1 mL.
	06 SELAMECTINUM 240 mg, ANTIOX.: E 321, DIPROPYLENGLYCOLMONOMETHYLETHER, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro VASE 2 mL.
Anwendung:	01 Endektozid für Hunde und Katzen
	02 Endektozid für Hunde
	03 Endektozid für Katzen
	04 Endektozid für Hunde
	05 Endektozid für Hunde
	06 Endektozid für Hunde
Packungen:	01 3 Tuben
	002 0.25 mL B
	02 3 Tuben
	004 0.25 mL B
	03 3 Tuben
	006 0.75 mL B
	04 3 Tuben
	008 0.50 mL B
	05 3 Tuben
	010 1.00 mL B
	06 3 Tuben
	012 2.00 mL B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.09.2000 (Änderung Domizil)
Gültig bis:	31. Dezember 2005

01 Strongid-P ad us.vet., Paste

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **40560** Abgabekategorie: **B** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PYRANTELUM 152.3 mg ut PYRANTELI HYDROGENOEMBONAS, CONSERV.: BRONOPOLUM, E 216, E 218, EXCIPIENS ad PASTAM pro 1 g.

Anwendung: Anthelmintikum für Pferde

Packung: 01 025 26 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Sulka N ad us.vet., Lösung

Provet AG, Gewerbebestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **35485** Abgabekategorie: **A** 24.10.2003

Zusammensetzung: 01 SULFAQUINOXALINUM 30 mg, PYRIMETHAMINUM 9.1 mg, NATRII SALICYLAS 50 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Kokzidiose bei Hühnern, Puten und Kaninchen

Packungen: 01 015 100 mL A

023 1000 mL A

* Gültig bis: 23. Oktober 2008

01 Synulox 500 mg Bolus ad us.vet., Filmtabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55028** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM 400 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 105 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro BOLO.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Kälbern

Packung: 01 Boli
001 20 Filmtabletten A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.06.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Synulox 50mg ad us.vet., Tabletten

02 Synulox 250mg ad us.vet., Tabletten

03 Synulox 500mg ad us.vet., Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **46943** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 40 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 10 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 50 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 400 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 100 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: 01 Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen
 02 Bakterielle Infektionen bei Hunden
 03 Bakterielle Infektionen bei Hunden

Packungen: 01 015 10 Tabletten A
 031 100 Tabletten A
 02 023 10 Tabletten A
 058 100 Tabletten A
 03 066 10 Tabletten A
 074 100 Tabletten A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.04.2000 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Synulox Suspension ad us.vet., Injektionssuspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54122** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 140 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 35 mg, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Rind, Schwein, Hund und Katze

Packungen: 01 012 50 mL A
 039 6 x 100 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.10.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Synulox Tropfen ad us.vet.

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52626** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 40 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 10 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen

Packung: 01 013 15 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.07.1999 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Synulox-LC plus ad us.vet., Suspension in Injektoren

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54754** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 50 mg ut KALII CLAVULANAS, PREDNISOLONUM 10 mg, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro VASE 3 g, II): TELA cum SOLUTIONE 2 mL, SOLUTIO: ALCOHOL ISOPROPYLICUS 1.4 mL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Mastitisbehandlung bei Milchkühen

Packung: 01 Injektoren
019 12 Injektoren A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.02.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Terralon 20% LA ad us.vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **49248** Abgabekategorie: **A** 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 OXYTETRACYCLINUM DIHYDRICUM 200 mg, MAGNESII OXIDUM LEVE, POLYVIDONUM K 17, 1-METHYL-2-PYRROLIDONUM, ANTIOX.: NATRII HYDROXYMETHANSULFINAS DIHYDRICUS 5 mg, AQUA ad INIECTABILIA pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Rindern und Schweinen

Packung: 01 016 100 mL A

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Terramycin 100 ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39891** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 OXYTETRACYCLINI HYDROCHLORIDUM 100 mg, CONSERV.: NATRII HYDROXYMETHANSULFINAS DIHYDRICUS, ANTIOX.: 3-MERCAPTO-1,2-PROPANDIOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen und Schweinen

Packung: 01 018 100 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Terramycin LA ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **42130** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 OXYTETRACYCLINUM DIHYDRICUM 200 mg, CONSERV.: NATRII HYDROXYMETHANSULFINAS DIHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Wiederkäuern und Schweinen

Packung: 01 028 100 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.11.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Uri-Pyri ad us.vet., Pulver

Werner Stricker AG, Alpenblickstrasse 13, 3052 Zollikofen

Zul.-Nr.: **42101** Abgabekategorie: **B** 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 PHENAZOPYRIDINI HYDROCHLORIDUM 48 mg, METHENAMINUM 400 mg, NATRII BENZOAS 352 mg, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.

Anwendung: Schmerzstillendes Harnantiseptikum für Wiederkäuer, Pferde und Schweine

Packung: 01 028 125 g B

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Valbazen 1.9% ad us.vet., Suspension

02 Valbazen 10% ad us.vet., Suspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **42131** Abgabekategorie: **B** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ALBENDAZOLUM 19 mg, CONSERV.: E 202, E 210, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.
02 ALBENDAZOLUM 100 mg, CONSERV.: E 202, E 210, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: 01 Anthelmintikum für Schafe und Ziegen

02 Anthelmintikum für Rinder

Packungen: 01 016 1000 mL B

02 024 1000 mL B

032 500 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.04.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Valbazen Bolus ad us.vet.

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **43504** Abgabekategorie: **B** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 ALBENDAZOLUM 200 mg, EXCIPIENS pro BOLO.

Anwendung: Anthelmintikum für Schafe und Ziegen

Packung: 01 010 50 boli B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.04.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 2.5mg

02 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 5mg

03 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 1.25mg

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **54319**

Abgabekategorie: **B**

14.10.2003

Zusammensetzung: 01 PIMOBENDANUM 2.5 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
02 PIMOBENDANUM 5 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro CAPSULA.
03 PIMOBENDANUM 1.25 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

* Anwendung: Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund

Packungen: 01 010 100 Kapseln B
02 029 100 Kapseln B
03 037 100 Kapseln B

* Gültig bis: 13. Oktober 2008

Exporte, Humanpräparate / Exports, Produits à usage humain

01 Agarol N, Emulsion

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55004** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.11 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PARAFFINUM LIQUIDUM 8.53 g, SORBITOLUM, SACCHARINUM, AROMATICA: VANILLINUM, CUMARINUM, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 30 mL.

Anwendung: Laxans

Packung: —

Bemerkungen: nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Carboplatin Pharmacia, Infusionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53637** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CARBOPLATINUM 10 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: —

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil) nur für den Export bestimmt

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cardura 1 mg, Tabletten

02 Cardura 2 mg, Tabletten

03 Cardura 4 mg, Tabletten

04 Cardura 8 mg, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **47791** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DOXAZOSINUM 1 mg ut DOXAZOSINI MESILAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 DOXAZOSINUM 2 mg ut DOXAZOSINI MESILAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 DOXAZOSINUM 4 mg ut DOXAZOSINI MESILAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

04 DOXAZOSINUM 8 mg ut DOXAZOSINI MESILAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Hypertonie

Packungen: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Cedur, Dragées

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: **42082** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 31.10.2003

Zusammensetzung: 01 BEZAFIBRATUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Blutlipidsenker

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 30. Oktober 2008

01 Cisplatin Pharmacia, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53638** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 CISPLATINUM 1 mg, NATRII CHLORIDUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: —

Bemerkungen: nur für den Export bestimmt

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Colestid, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53313** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 COLESTIPOLUM 1 g ut COLESTIPOLI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Senkung des Blutcholesterins

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Colluspryl, collutoire nébuliseur

Sanofi SA/Sanofi AG, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° AMM: **48889** Catégorie de remise: **D** Index: 12.03.3. 30.10.2003

Composition: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 1 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 2 mg, GLYCEROLUM, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 5 % V/V.

Indication: Affections bucco-pharyngées

Conditionnement: —

Remarque: Réservé à l'exportation

* Valable jusqu'au: 29 octobre 2008

01 Famvir i.v. 250 mg, Lyophilisat

02 Famvir i.v. 500 mg, Lyophilisat

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54527** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 14.10.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: PENCICLOVIRUM 250 mg ut NATRII PENCICLOVIRUM, pro VITRO.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: PENCICLOVIRUM 500 mg ut NATRII PENCICLOVIRUM, pro VITRO.

Anwendung: Herpesinfektionen

Packungen: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 13. Oktober 2008

01 Fluo-calc, Brausetabletten

Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **49438** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.1. 17.10.2003

Zusammensetzung: 01 NATRII MONOFLUOROPHOSPHAS 100 mg, CALCII CARBONAS 1.25 g, SACCHARINUM, CYCLAMAS, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Osteoporose

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2003

Gültig bis: 19. November 2007

- 01 Genotropin MiniQuick 0,2 mg, Injektionspräparat**
02 Genotropin MiniQuick 0,4 mg, Injektionspräparat
03 Genotropin MiniQuick 0,6 mg, Injektionspräparat
04 Genotropin MiniQuick 0,8 mg, Injektionspräparat
05 Genotropin MiniQuick 1 mg, Injektionspräparat
06 Genotropin MiniQuick 1.2 mg, Injektionspräparat
07 Genotropin MiniQuick 1.4 mg, Injektionspräparat
08 Genotropin MiniQuick 1.6 mg, Injektionspräparat
09 Genotropin MiniQuick 1,8 mg, Injektionspräparat
10 Genotropin MiniQuick 2 mg, Injektionspräparat

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54103** Abgabekategorie: **A** Index: 07.03.1. 27.10.2003

- Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 0.2 mg corresp. 0.6 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.25 mL pro VASE.
- 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 0.4 mg corresp. 1.2 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.25 mL pro VASE.
- 03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 0.6 mg corresp. 1.8 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.25 mL pro VASE.
- 04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 0.8 mg corresp. 2.4 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.25 mL pro VASE.
- 05 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 1 mg corresp. 3 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.25 mL pro VASE.
- 06 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 1.2 mg corresp. 3.6 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.25 mL pro VASE.
- 07 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 1.4 mg corresp. 4.2 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.25 mL pro VASE.
- 08 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 1.6 mg corresp. 4.8 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.25 mL pro VASE.
- 09 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 1.8 mg corresp. 5.4 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.25 mL pro VASE.
- 10 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 2 mg corresp. 6 U.I., GLYCINUM, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.25 mL pro VASE.

Anwendung: Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs b. Turner-Syndrom, chron. Niereninsuff., PWS; Wachstumshormonmangel b. Erw.; SGA

Packungen: —

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 17. Dezember 2007

01 Lomir, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **49857** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 23.10.2003

Zusammensetzung: 01 ISRADIPINUM 2.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Calciumantagonist

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 22. Oktober 2008

01 Maxi-calc 500, Brausetabletten

02 Maxi-calc 1000, Brausetabletten

Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **48179** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.1. 03.10.2003

Zusammensetzung: 01 CALCII CARBONAS 1.25 g corresp. CALCIUM 500 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 CALCII CARBONAS 2.5 g corresp. CALCIUM 1 g, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Calcium-Präparat

* Packungen: —

Bemerkungen: Neu: Nur für den Export bestimmt!
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 OestroTabs Plus cyclic, comprimés filmés

Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° AMM: **52515** Catégorie de remise: **B** Index: 07.08.6. 07.10.2003

Composition: 01 I): ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, II): ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 2 mg, MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 5 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: Substitution oestrogénique dans les troubles de la ménopause

Conditionnement: —

* Remarques: Destiné seulement à l'exportation
Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.07.2003

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

02 Penimox 375 mg, capsule

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° AMM: **41230** Catégorie de remise: **A** Index: 08.01.23 14.10.2003

Composizione: 02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 375 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indicazione: Infezioni
 Confezione: —
 * Osservazioni: Solo per esportazione
 Questo attestato di registrazione sostituisce quello del 28.11.2001
 Valevole fino al: 31 dicembre 2006

02 Penimox, sospensione orale

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° AMM: **41280** Catégorie de remise: **A** Index: 08.01.23 14.10.2003

Composizione: 02 I): AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, SACCHARUM, EXCIPIENS ad PULVEREM, II): SACCHARUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM, I) et II) corresp. AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, SACCHARUM 2.4 g, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS, SUSPENSIO RECONSTITUTA 4 mL.
 Indicazione: Infezioni
 Confezione: —
 * Osservazioni: Solo per esportazione
 Questo attestato di registrazione sostituisce quello del 28.11.2001
 Valevole fino al: 31 dicembre 2006

01 Pro-Epanutin, Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **55160** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 FOSPHENYTOINUM NATRICUM 75 mg, TROMETAMOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 Anwendung: Antiepilepticum
 Packung: —
 Bemerkungen: nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.03.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Rhinathiol, granulé

Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° AMM: **50726** Catégorie de remise: **D** Index: 03.02.0. 02.10.2003

Composition: 01 CARBOCISTEINUM 750 mg, SORBITOLUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA 1 g.
 Indication: Mucolytique
 * Conditionnement: —
 Remarques: Réservé à l'exportation
 Cette attestation d'enregistrement annule celle du 01.09.2002
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Sab Simplex Sonopack, Suspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53361** Abgabekategorie: **B** Index: 04.04.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SIMETHICONUM 1038 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 200, E 211, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 15 mL.
 Anwendung: Zur Reduzierung von Gasschatten vor diagnostischen Untersuchungen
 Packungen: —
 * Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.12.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Sab Simplex, Suspension

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52300** Abgabekategorie: **D** Index: 04.04.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SIMETHICONUM 69 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 200, E 211, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.
 Anwendung: Antiflatulans
 Packungen: —
 * Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Sab Simplex, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52299** Abgabekategorie: **D** Index: 04.04.0. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 SIMETHICONUM 84 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Anwendung: Antiflatulans
 Packungen: —
 * Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Tebrazid, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34111** Abgabekategorie: **A** Index: 08.02.1. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 PYRAZINAMIDUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Anwendung: Tuberkulose
 Packung: —
 Bemerkungen: nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Trabar 100, Injektionslösung

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **52788** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM 100 mg, NATRII ACETAS ANHYDRICUS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.
 Anwendung: Analgetikum
 Packung: —
 Bemerkung: Nur für den Export bestimmt
 * Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Trabar 100, Tropfen

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **52970** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 08.10.2003

Zusammensetzung: 01 TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM 100 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 40 GUTTAE.
 Anwendung: Analgetikum
 Packungen: —
 Bemerkung: Nur für den Export bestimmt
 * Gültig bis: 07. Oktober 2008

02 Trabar 50, Kapseln

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **52787** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 08.10.2003

Zusammensetzung: 02 TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM 50 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Anwendung: Analgetikum
 Packungen: —
 Bemerkung: Nur für den Export bestimmt
 * Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Valoron, Suppositorien

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **38586** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 TILIDINI HYDROCHLORIDUM HEMIHYDRICUS 77.18 mg corresp. TILIDINI HYDROCHLORIDUM 75 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Analgetikum

Packung: —

Bemerkungen: nur für den Export bestimmt / Änderung Domizil
 Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe
 Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Vibramycin Neo, Tabletten

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52801** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.5. 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DOXYCYCLINUM 100 mg ut DOXYCYCLINI CARRAGEENAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: —

Bemerkungen: nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.12.1998 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

Exporte, Veterinärpräparate / Exports, Produits à usage vétérinaire

01 Advocid ad us.vet., lösliches Pulver

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52285** Abgabekategorie: **A** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DANOFLOXACINUM 167 mg ut DANOFLOXACINI MESILAS, COLOR.: E 110, ANTIOX.: E 223, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.

Anwendung: Infektionskrankheiten beim Mastgeflügel und bei Junghennen

Packung: —

Bemerkungen: nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Benadryl parenteral ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **50861** Abgabekategorie: **B** 27.10.2003

Zusammensetzung: 01 DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, CONSERV.: BENZETHONII CHLORIDUM 0.1 mg, AQUA ad INIJECTABILIA ad mL.

Anwendung: Allergische Erkrankungen bei Rindern, Pferden, Schweinen und Hunden

Packung: —

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.03.2003
(Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)
nur für den Export bestimmt

Gültig bis: 31. Dezember 2007

02 Ketavet 100 ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **51913** Abgabekategorie: **B** 27.10.2003

Zusammensetzung: 02 KETAMINUM 100 mg ut KETAMINI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: BENZETHONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Narkose bei Heimtieren, Labor- und Zootieren

Packung: —

Bemerkungen: nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

Widerruf der Zulassung Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung – Liste des signes

- 1 Widerruf der Zulassung infolge Verzicht auf den Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution
- 2/3 Widerruf der Zulassung im Überprüfungsverfahren
Révocation de l'AMM dans le cadre de la procédure de réexamen
- 4 Widerruf der Zulassung nach Abweisung der Rechtsmittel durch die Rechtsmittelinstanz(en)
Révocation de l'AMM pour cause de rejet des recours par les instances compétentes

- 5 Widerruf der Zulassung infolge fehlender Betriebsbewilligung
Révocation de l'AMM par manque d'autorisation d'exploitation
- 7 Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Spécialités libérées du contrôle des médicaments

Falls in der Spalte «Ausverkaufsfrist» kein Datum angegeben ist, darf das Präparat nicht mehr verkauft werden.

Si aucune date n'est mentionnée dans la colonne «**Délai de liquidation**», la vente de la préparation doit immédiatement être suspendue.

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
------------------	---------------------	----------	--	-------	--

Humanpräparate / Produits à usage humain

1	Alpina Hamamelis-Salbe Alpinamed AG, Alte Landstrasse 11, 9306 Freidorf	49882	D	10.08.0.	
1	Astroglide, lubrificante liquido Lagap SA, Via San Gottardo 9, 6943 Vezia	49599	D	09.99.0.	
1	Cardiplant, Filmentabletten Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht	54547	D	02.98.0.	
1	Cardiplant, Tropfen Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht	52530	D	02.98.0.	
1	Cortimycin, Augentropfen Drossapharm AG, Drosselstrasse 47, 4059 Basel	21992	A	11.06.1.	31.12.2003
1	Edurid, Gel Medipharm SA, Emil-Frey-Strasse 99, 4142 Münchenstein	41853	B	10.09.3.	31.08.2004
1	Eviprostat, Dragées Medika AG, Industriestrasse 121, 4147 Aesch	44153	D	05.98.0.	
1	Frixo green dragon, crème non grasse DP-Medica SA, rue de Lausanne, 1701 Fribourg	37863	D	03.06.0.	
1	Huile de germes de blé/ Weizenkeimöl L'équilibre Vital, capsules Montasell Import-Export, Moulin de la Trême, 1635 La Tour-de-Trême	54610	E	07.99.0.	
1	Hustendragées S Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	21733	C	03.03.1.	31.05.2004
1	Kneipp Cynarettin, Kapseln Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen	55198	D	04.11.2.	
1	Muco-Trin, Nasensalbe Labor Driphag, Hegibachstrasse 102, 8032 Zürich	31438	D	12.02.1.	31.08.2004
1	Multi-Sanasol, Emulsion Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	33489	D	07.02.51	30.09.2004
1	Paceum, Injektionslösung Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug	43534	B	01.04.1.	30.09.2004

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
1	Pharmadux Knoblauch-Oel-Kapseln Pharmaceutical Trading AG, Weiermattstrasse 40, 3027 Bern	46373	D	02.97.0.	31.12.2003
1	Propofol 1 % Parke-Davis, Injektionsemulsion Pfizer AG *ALT*, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich	54734	B	01.02.1.	
1	Rhinopront, Kapseln Pfizer AG *ALT*, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich	33352	C	12.02.6.	30.09.2004
1	Rinofluimucil, gocce nasali Inpharzam SA, via Industria 13, 6814 Cadempino	38147	D	12.02.2.	31.12.2003
1	Salisteril, Infusionslösung Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans	49686	B	05.03.2.	
1	Schoenenberger Knoblauch-Kapseln Dr. Dünner AG, Hausenstrasse 35, 9533 Kirchberg	34146	D	02.97.0.	31.12.2003
1	Sigaperidol, Tabletten Medika AG, Industriestrasse 121, 4147 Aesch	45021	B	01.05.0.	30.09.2003
1	Sigaperidol, Tropfen Medika AG, Industriestrasse 121, 4147 Aesch	45022	B	01.05.0.	30.09.2003
1	Sigapurol N 100, Tabletten Medika AG, Industriestrasse 121, 4147 Aesch	55964	B	07.11.3.	31.10.2004
1	Sofra-Tulle, Verbandgazen Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich	33115	B	10.09.2.	

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
Exporte / Exports					
1	Benocten, Brausetabletten Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich	52733	C		01.03.1.
1	Colirex ad us.vet., Injektionssuspension Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	52241	A		
1	Dextrogel Oral, gel oral Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin	53990	C		03.01.1.
1	Femstat, Crème Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach	47573	B		09.03.0.
1	Femstat, Ovula Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach	47574	B		09.03.0.
1	Noctomin, Tabletten Medichemie AG, Brühlstrasse 50, 4107 Ettingen	41924	C		01.03.1.

Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland Conversion en mise sur le marché à l'étranger

Die folgenden pharmazeutischen Spezialitäten sind **neu** ausschliesslich für den Export bestimmt und dürfen in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein nicht mehr vertrieben werden:

Les spécialistes pharmaceutiques suivantes sont **désormais** exclusivement destinées à l'exportation et ne peuvent plus être commercialisées ni en Suisse ni dans la Principauté de Liechtenstein:

Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorien Catégories de remise	Index
Humanpräparate / Produits à usage humain			
Fluo-calc, Brausetabletten Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen	49438	B	07.02.1.
Maxi-calc 500, Brausetabletten Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen	48179	D	07.02.1.
OestroTabs Plus cyclic, comprimés filmés Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	52515	B	07.08.6.
Penimox 375 mg, capsule IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	41230	A	08.01.23
Penimox, sospensione orale IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	41280	A	08.01.23
Rhinathiol, granulé Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin	50726	D	03.02.0.
Trabar 100, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch	52788	A	01.01.3.
Trabar 100, Tropfen Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch	52970	A	01.01.3.
Trabar 50, Kapseln Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch	52787	A	01.01.3.

Korrigenda: Publikation über die Zulassung des Arzneimittels Bextra® im Swissmedic Journal vom September 2003

Swissmedic wurde von Dritten darauf aufmerksam gemacht, dass sich in den Text über das Präparat Bextra in der letzten Nummer des Swissmedic Journals mehrere bedeutende Fehler bei der Drucklegung eingeschlichen haben, welche leider der Kontrolle entgangen sind. Wir möchten Sie hier deshalb korrigieren:

Im zweiten Textabschnitt (erste Zeile) muss stehen: Symptomatische Behandlung von **Osteoarthrose** (anstatt Osteoporose)...

Im fünften Textabschnitt (erste Zeile) muss stehen: Die klinische Wirksamkeit bei **Osteoarthrose** (anstatt Osteoarthritis)...

Im siebten Textabschnitt (im letzten Satz) muss stehen: In den ersten drei Stunden war die Kombination Oxycodon 10 mg / Paracetamol **1000 mg** (anstatt 100 mg) numerisch überlegen.

Zudem ist es aus grundsätzlichen Überlegungen eine ständige Praxis von Swissmedic, auf vergleichende Aussagen, welche direkt konkurrierende Arzneimittel betreffen, in ihren Publikationen und in der Fachinformation zu verzichten und sie nur dann aufzuführen, wenn diese Information entweder für die Gewährleistung der Arzneimittelsicherheit oder die korrekte Anwendung von Medikamenten unentbehrlich ist. Swissmedic zieht daher die Aussage über den Vergleich von Valdecoxib mit Rofecoxib in dem Absatz über die klinischen Studien bei akuten Schmerzen zurück.

Corrigenda: Publication sur l'autorisation du médicament Bextra® dans le Journal Swissmedic de septembre 2003

Il a été porté à l'attention de l'institut que le texte concernant le médicament Bextra, publié dans la dernière édition du *Journal Swissmedic*, contenait une erreur importante, qui a malheureusement échappé à notre vigilance au moment de l'impression. Nous souhaitons donc y apporter ci-dessous les corrections qui s'imposent:

Dans le deuxième paragraphe (première ligne), doit figurer: Traitement symptomatique de **l'ost oarthrose** (au lieu de l'ostéoporose)...

Par ailleurs, selon une pratique constante, Swissmedic renonce en principe, dans ses publications et dans l'information professionnelle, à toute comparaison portant sur des produits directement concurrents, sauf si cette information est indispensable pour garantir la sécurité ou l'utilisation appropriée des médicaments. En conséquence, Swissmedic retire les affirmations portées sur la comparaison du Vald coxibe et du Rof coxibe dans le paragraphe concernant les études cliniques réalisées sur des patients souffrant de douleurs aiguës.

